SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL AND PROCESSING METHOD THEREFOR

Patent Number:

JP4184435

Publication date:

1992-07-01

Inventor(s):

OBAYASHI KEIJI

Applicant(s):

FUJI PHOTO FILM CO LTD

Requested Patent:

□ <u>JP4184435</u> / (1) 40 / (1) 11 / (1)

•

Application Number: JP19900314526 19901120

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03C7/36; G03C7/305

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To obtain high color developing property and to suppress changes in photographic properties at the time of continuous processing by incorporating a specified coupler and a compd. releasing a bleaching accelerator or a precursor thereof by a reaction with the oxidized body of an arom. prim. amine developing agent.

CONSTITUTION:A coupler represented by formula I and a compd. releasing a bleaching accelerator or a precursor thereof by a reaction with the oxidized body of an arom. prim. amine developing agent are incorporated into a silver halide color photographic sensitive material with a silver halide emulsion layer on the base. In the formula I, R<1> is a group of nonmetallic atoms required to form a 5-membered unsatd. hetero ring, R<2> is H, etc., R<3> is alkyl, etc., and X is a group releasable at the time of a reaction with the oxidized body of an arom. prim. amine developing agent. A concrete example of the coupler represented by the formula I is represented by formula I-1 and that of the compd. releasing a bleaching accelerator by formula II. Superior graininess and sharpness are reduced and changes in photographic properties at the time of continuous processing can be suppressed.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

Best Available Copy

THIS PAGE BLANK (USPTO)

A Same of the same

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

@公開特許公報(A) 平4-184435

Solnt. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)7月1日

G 03 C 7/36 7/305 7915-2H 7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全80頁)

図発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料及びその処理方法

②特 願 平2-314526

②出 頤 平2(1990)11月20日

⑫発 明 者 御 林

₹ 司 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会

社内

団出 顧 人 富士写真フイルム株式

神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

明細書の浄赤(内容に変更なし)

明和書

- 1. 発明の名称 ハロケン化銀カラー写真感光 対料及びその処理方法。
- 2. 特許請求の範囲
- (1) 支持体上に、少なくとも1層のハロケン化銀 乳剤層を設けたハロケン化銀カラー写真感光材料 が、下記一般式(1)で変わされるカブラー及び 芳香族第1級アミン現像駆散化体との反応により 漂白促進剤もしくはその前駆体を放出する化合物 を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー 写真感光材料。

一般式(1)

(式中R'は、 - N - 残益とともに 5 員の - N - !

不飽和複素度を形成するのに必要な非金属原子母

を表わし、R®は水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基もしくは慎素顕基を表わし、R®はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基、アルコキン基、アリールオキン基、ヘテロ環オキシ基もしくは一N▽RRを表わし、R®およびR®はそれぞれ独立にに水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基もしくは複素遺基を表わし、Xは芳香族基もしくは複素遺基を表わし、Xは芳香族基もしくな複素遺基を表わし、Xは芳香族基もしくな複素遺基を表わし、

(2) 下記一般式(S-1)及び/または(S-1)で表わされる化合物を含有することを特徴とする 請求項(i)のハロゲン化級カラー写真感光材料。

一般式 (S-1)

(式中、X、およびX。は酸素原子または。NH基、R、1、およびR、1。は水素原子、アンル及えたは変換基を有してもよい炭化水素残基を有してもよい炭化水素残基を有してもよいアミノ基、置換基を有してもよい炭化水素残基を有してもよいでは、R、1、とR、1、とR、1、とR、1、は水酸化メチルとであることはなく、またX、およびX。がともに酸素原子であってといかもR、1、およびX。がともに置換基を形成してもよいアミノ基以外の基であるときまたはR、1、が連結して5~6員飽和炭素環法を形成するときにはR、1、およびR、1。の少なくとも1つは水素原子である。)

一般式 (S - Ⅱ)

(

光材料の経時保存性を改良するハロゲン化銀カラー - 写真感光材料であって、該ハロゲン化銀カラー 写真感光材料の迅速処理に関するものである。

(従来の技術)

ハロゲン化協力ラー写真感光材料(以下、単に感光材料と略称する)、特に攝影用カラー感材においては、高感度で画質(鮮級度、粒状性、色再現性など)に優れ、安定した写真性能が得られ、かつ処理後の画像堅牢性に優れた感光材料が強く要望されている。

被色法カラー写真においては、カラー写真画像 を形成するイエローカプラーとしては一般に活性 メチレン(メチン)基を有するアシルアセトアニ リド型カプラーが知られている。しかしながら、 これらカプラーから形成される色素は発色温度が 低く、また色素形成速度も小さいという欠点を有

特に、これらカプラーをいわゆる現像抑制剤放出 (DIR) カプラーとして使用する場合には低活であるために多量使用しなければならず、色像

【式中、X。およびX。は酸素原子または=NH基、RisおよびRisは水素原子、アンル基または置換基を有してもよい炭化水素残基、Risは置換基を有してもよい犬とが高されば、 では置換基を有してもよい犬の素をしては、 でもよい炭化水素残基を変わす。ただしRisおよびRisは水酸化メチル基であることはなく、またX。およびX。がともに酸素原子であってしかもRisが置換基を有してもよい炭化水素残基であるときにはRisおよびRisの少なくとも1つは水素原子である。】

(3) 請求項(1) または(2) に記数のハロゲン 化限カラー写真感光材料を、発色現像処理工程終 了後の全処理時間が3分15秒以内の現像処理を することを特徴とするハロゲン化級カラー写真感 光材料の処理方法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はハロゲン化銀カラー写真感光材料及び その処理方法に関するものである。より詳しくは 写真性、画質、撮影後発色現像処理までの間の感

整年性、色相、製造コスト等が問題になっていた。 上記欠点を改良する目的で、イエローカプラーとして特開平1-233452号、現像即割削放出型を含めた機能性イエローカプラーとして特開昭51-104825号のアゾリルアセテート型カプラー、特開昭52-82423号、特開平1-233451号及び同2-28645号等にアゾリルアセトアニリド型カプラーが提案され、あるいは米国特許第3.632.345号には本発明のカプラーと類似のカプラーが記載され、提案

しかし、これらのカプラーにおいても色素形成 速度や色像の整牢性が十分なものでなかったり、 衝質や写真性が十分でないという問題のあること が明らかになって来た。

一方、当業界においては、処理の迅速化、即ち、 処理の所要時間の短縮が強く求められており、特 に処理時間の半分近くを占める股級工程の短縮は 大きな課題となっている。

従来、脱級工程を迅速化する手段として、ドイ

ツ特許第866.605号明相書に記載されている、アミノポリカルポン酸第2鉄譜塩とチオ級酸塩を1液に合有せしめた液白定著液が知られている。しかしながらこの場合には、元来、酸化力(漂白力)の弱いアミノポリカルポン酸第2鉄譜塩を、運元力を有するチオ硫酸塩と共存させるので、その液白力は著しく弱まり、特に高感度で、高暖量の撮影用カラー感光材料に対し、十分な脱蝦せしめるのは極めて困難であって実用に供し得ないという欠点があった。

これに対し、課白力を高める方法として、種々の調白促進剤を譲ら谷や調白定着浴成いはこれらの制浴に添加する方法が提案されている。このような源白促進剤は、例えば、米国特許第3.893.858号明細書、英国特許第1138842号明細書、特別昭53~141623号公報に記載されている如き組織のメルカプト化合物、特別昭53~95630号公報に記載されている如きジスルフィド結合を有する化合物、特公昭53~9854号公報に記載されている如きチアゾリジ

ン化銀又は混白反応により生成されるヘロゲン化 銀と誠溶性の復塩を形成し、定着剤により可溶化 されず、定者不良の状態になることがある。

さらに、漂白定着能を有する処理浴を用い、補 完を行ないながら、連続的に処理を行なう方法に おいては、旋瀬白定客浴中に扱イオンが蓄積され る。この銀イオンは抜メルカプト化合物と難溶性 の銀塩を形成し、特に補充量を低減した処理にお いては定着剤により可溶化されず、定者不良の状 能は益々大きくなる。

以上のように漂白谷、漂白定者谷又はこれらの 前谷に減白促逸剤を使用することには多くの制限 があった。

上述に加え、前記の課日促進剤であるメルカプト化合物又はそれらの前駆体を感光材料中に存在させて処理する方法も知られている。しかしながら抜メルカプト化合物を感光材料に含有させた場合には、写真性への影響が大きいこと及び感光材料中の未現像部のヘロゲン化態と抜メルカプト化合物が飼溶性塩を形成することなどの理由で、こ

ン誘導体、特別昭53-94927号公昭に記載されている如きインチオ尿素誘導体、特公昭45-8506号公司、特公昭49-26586号公司に記載されている如きチオ尿素誘導体、特別昭49-42349号公福に記載されている如きチオアミド化合物、特別昭55-26506号公司に記載されている如きジチオカルバミン設準制、米国特許第4552834号明祖書に記載されている如きアリーレンジアミン化合物等である。

これらの懲白促進剤の中には、確かに憑白促進 結果を示すものがあるが、高価であったり又读白 能を有する谷中での安定性が不十分であったり、 更には譲臼促進効果自体がまだ不十分であったり して、実用性の面において満足できるまでに至っ ていない。

また前述の福々の源白促進剤を漂白浴、源白定 着浴あるいはこれらの前浴に含有させて処理を行 ない、しかも旅源白促進剤がメルカプト基を有す る化合物である場合には、これらのメルカプト化 合物が変光材料の乳剤層において未現像のハロゲ

の方法にも多くの問題点がある。

これに対して、リサーチ・ディスクロージャー liem No. 2 4 2 4 1 号、同 1 1 4 4 9 号及び特別昭 6 1 - 2 0 1 2 4 7 号明和書には、海白促進化合物放出型カプラーに関する記載がある。

確かにこれらのカプラーの使用は上述の問題点や環白促進効果の改良はある程度なめられるが、特に、発色現像処理後の脱環工程の処理時間を短縮した迅速処理の場合には、漂白・脱級効果は十分とは含えず色再現上問題になることが明らかに

更に、迅速処理に加えて、係補充量の連続処理 を行うとき、この脱級性は悪化し実用化を益々国 観なものとしている。

もう1つには、これら源白促進剤放出化合物を 感光材料に含有させた場合には、発色現像処理で 放出される環白促進剤がハロケン化限に作用して 写真性能を変動させたり、感光材料の限中から溶 出した源白促進剤が処理液中に蓄積し、速域処理 時に後被の感光材料に作用し、写真性能、源白、 設康に影響を与える。特に、迅速処理に加えて、 低補充量の連続処理を行うときこの影響はますま す大きくなるという問題が生じてきた。

(発明が解決しようとする課題)

従って、本発明の目的の第1は脱退性を改良することにより面質を良化し、かつ高い発色性と追納処理時の写真性変動が小さい感光材料を提供することにある。第2は感光材料の発色現像処理前の姿等安定性を改良した感光材料を提供することにある。第3は上述の目的を達成するとともに処理時間の短縮された迅速処理方法を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明の上記目的は、支持体上に少なくとも 1 層のハロゲン化銀丸料層を設けたハロゲン化銀カラー写真医光材料が、下記一般式 (!) で表わされるカプラー及び芳香族第! 処アミン現像薬酸化体との反応により漂白促進剤もしくはその削駆体を放出する化合物を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真医光材料によって達成でき

し得る基を表わす。)

さらに、該ハロゲン化扱カラー写真感光材料に 次の一般式(S-1)及び/または(S-2)で 表わされる化合物を含むし、これら感光材料を発 色現像処理工程終了後の処理の全処理時間が3分 15秒以内の現像処理を行うことによってより確 変に達成できることが見出された。

一般式 (S-1)

【式中、X』およびX』は敵素原子または一 NH 基、R n およびR n は水素原子、アシル基または置換基を有してもよい炭化水素原基、R n およびR n は水素原子、水酸基、置換基を有してもよい炭化水素残器または一OR基(R は置換基を有してもよい炭化水素残器)を変わし、R n n は連結して5 た。 一般式 (1)

不飽和複素履を形成するのに必要な非金属原子品を表わし、R² は水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基もしくは複素度基を表わし、R² はアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基、アルコキシ基、アリー

R * ルオキシ基、ヘテロ職オキシ芸もしくは−N<

を要わし、R * およびR * はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、アルケニル基、アルケニル基、アルキニル基
芳香族基もしくは複素環基を裏わし、X は芳香族一級アミン現像主変の酸化体と反応したとき離脱

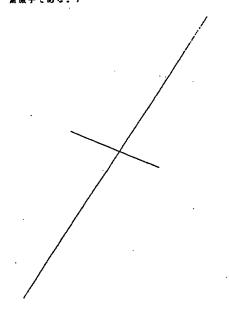
~6 員飽和炭素環核を形成してもよい。ただし R...および R...は水酸化メチル基であることはな く、また X. および X. がともに酸素原子であっ てしかも R...および R...がともに置換基を有して もよい アミノ 基以外の基であるときまたは R...と R...が連結して 5~6 員飽和炭素環核を形成する ときには R...および R...の少なくとも 1 つは水素 原子である。)

一般式 (S-I)

(式中、X、およびX。は酸素原子または= NH基、R、およびR・は水素原子、アシル基ま たは置換基を有してもよい皮化水素残器、R・は 置換基を有してもよいイミノ基または置換基を有 してもよい促化水素残器を表わす。ただしR・、お よびR・、は水酸化メチル基であることはなく、ま

特開平4-184435 (6)

たX、およびX。がともに設着原子であってしかもRinが置換器を有してもよい炭化水素残器であるときにはRinsおよびRinの少なくとも1つは水素原子である。)



以下に本発明に用いる一般式(I)で表わされるカプラーについて詳しく述べる。

共に5員の不飽和複素項を形成するのに必要な非金属原子群を表わすが、R¹ で示される資

養環において2個の窒素原子、1個の炭素原子の他の2個の環形成原子はそれぞれ独立に炭素原子、窒素原子、設業原子、セレン原子もしくはテルル原子であるが、好ましいものは炭素原子および空素原子である。この復業環は置換されていてもよく、また他の複合環を有していてもよい。これら雑合環は更に置換されていてもよい。

上記収素環としては、下記一般式 (A) および (B) で扱わされるものが特に好ましい。

一般式(A)および(B)においてR[®] は一般 式(I)におけるR[®] と同義であり、一般式(B) においてY. Z はそれぞれ独立に炭素原子もしく は皮素原子を表わす。尚、一般式(A)および (B)で表わされる復素環は、復換差を育してい てもよい。

一般式(I)においてR*、R*、R* およびR*で表わされるアルキル蓋としては炭素数1~30であり、特に1~20が好ましく、直顧または分岐、頑仗または環状のいずれであってもよく、たとえば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、イソアミル、2~エチルヘキシル、ドデシル、シクロヘキシルなどが挙げられるが、これらは更に重複されていてもよい。

一般式(I)においてR^I、R^I、R^I および R^Iで表わされるアルケニル基としては炭素数 I ~30であり、特に1~20が好ましく、頭状または環状のいずれであってもよく、たとえばビニル、アリル、1-メチルビニル、1-シクロペンテニル、1-シクロヘキセニルなどが挙げられるか、これらは更に便挽されていてもよい。

一般式 (1) においてR¹、R¹、R¹ およびR¹で表わされるアルキニル基としては炭素数1~30であり、特に1~20が好ましく、たとえばエチニル、1-プロピニル、3.3-ジメチル-1-プチニルなどが挙げられるが、これらは更に置換されていてもよい。

一般式(I)においてR*、R*、R* および R*で表わされる芳香族器としては供素数6~2 0であり、特に6~10が好ましく、たとえばフェニル、ナフチル、アントラセニルなどが挙げられるが、これらは更に匠装されていてもよい。

一般式(I)においてR*、R*、R*および R*で扱わされる復業環路としては、5~7 負環 が好ましく、復業原子としては変素、酸素および 彼食原子が好ましく、炭素数は1~10が好まし く、たとえば2-フリル、2-チェニル、2-ピリジル、2-ピリミジル、2-イミダブリル、2 ~(1.3-オキサブリル)などが挙げられるが、 これらは更に産換されていても良い。

一般式 (I) において R , で扱わされる アルコキシ番は - O - R ¹¹で表わされ、ここで R ¹¹は T ルキル基、アルケニル基もしくは アルキニル基を 表わし、これらは前述の アルキル基、アルケニル 基および アルキニル基と 同義であり、たとえば メトキシ、エトキシ、プロピルオキシ、イソプロピルオキシ、イソアミルオキシ、2 - エチルヘキシルオキシ、ラウリルオキシ、アリルオキシ、シクロヘキシルオキシ、ビニルオキシ、エチニルオキシなどが挙げられるが、更にこれらは置換されていても良い。

一般式(1) においてR* で表わされるアリールオキシ茶は-O-R**で表わされ、ここでR**
は前述の芳香族茶と同葉であり、たとえばフェノキシ、1-ナフトキシ、2-ナフトキシ、1-アンスリルオキシ、9-アンスリルオキシなどが挙

げられるが、更にこれらは微快されていても良い。
一般式(1)においてR²で扱わされる複素環
オキシ基は-O-R²¹で扱わされ、ここでR²²は
前述の複素環基と同葉であり、たとえば2-フリ
ルオキシ、2-チェニルオキシ、2-ピリジルオ
キシ、2-ピリミジルオキシ、2-ピリジルオ
キシ、2-ピリミジルオキシ、2-イミダゾリル
オキシ、2-(1、3-オキサゾリル)オキシなどが挙げられるが、更にこれらは置換されていて
も良い。

□ - P (O R ''); が挙げられる。ここで R ''~ R ''
はそれぞれ独立に水紫原子、アルキル基 (R * ~ R ' で表わされるアルキル基と同義)、アルケニル基 (R ' ~ R ' で表わされるアルケニル基と同

粮)、アルキニル基(R¹~R¹で扱わされるアルキニル基と同義)、芳香胺基(R¹~R¹で扱わされる芳香族基と同義)もしくは復素環基(R¹~R¹で扱わされる収素環基と同義)を扱わす。
 一般式(I)においてR¹として好ましいもの

 $tt-N < \frac{R^4}{R^4}$ であり、特に好ましいものは

- N H - R ' である。

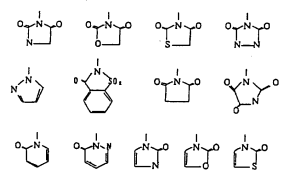
一般式(I)においてR*が一NH-R*で表わされるとき、R*として好ましいものは芳香族 差であり、特に好ましいものはフェニル差である。一般式(I)においてXは芳香族第1級アミン発色現像主薬の酸化体との反応により離脱し得る 萎であるが、数カブラーをDiRカブラー等の写真的有用基放出カブラーとして用いる場合には、 X として写真的有用基もしくはそのプレカーサーとしての性質を兼ね備えたものを用いるべきである。

一般式 (!) で示されるカブラーを写真的有用 基放出カプラーとして用いない場合、 X は下記一 段式(耳)または(皿)で表わされる基であることが望ましい。



一般式(豆) 一般式(豆)

一般式(II)において、R・は活性点に結合した空素原子と共に5または6員度を形成するに必要な非金属原子群を扱わすが、一般式(II)で表わされる資素環骨格の具体例としては下記のものが挙げられる。



芳香族基(好ましくは炭素数・6~1 0、たとえばフェニル、1~ナフチル、2~ナフチル)または複素環産(好ましくは炭素数1~1 0、たとえば2~フリル、2~チェニル、2~ピロリル、3~ピラゾリル、2~ピリシル、2~ピリシル、2~ピリシル、2~ピリシル、2~ピリシンル)を表わすが、好ましいものは芳香炭基であり、更に好ましくはフェニル基である。R¹は健々の置換器を有していても良く、道換器の例としては、一般式(I)におけるR¹~R²、R²¹~R²²² および一般式(A)、(B)の置換器として列記したと同様のものを挙げることができる。

一般式(I)で示されるカプラーは写真的有用 基故出カプラーとして用いるのに適しているが、 DIRカプラーとして用いるのに最も適している。 抜カプラーをDIRカプラーとして用いる場合、 一般式(I)において好ましくはXは、カプラー 残器人と結合した形で下記一般式(V)で示される。

$$A - (L'). - P - (L' - Q).$$

一股式 (V)

これら復素環骨格のうち特に好ましいものは、 下記一般式 (TV) で示されるものである。ここで R* は5 負複素環を形成するのに必要な非金質原 子群を表わす。

これらの複素項の窒素原子、炭素原子は置換基を有していても良く、置換基の例としては、一般式(I)におけるR¹ ~R³、R¹¹~R¹¹および一般式(A)、(B)の置換基として列配したと同様のものを挙げることができる。

一般式 (II) において、R [†] はアルキル基 (好ましくは炭素数 | ~ 2 0 、たとえばメチル、エチル、プロピル、t ープチル、イソアミル、アリル)、

一般式(V)においてAは一般式(I)においてXを除いたカブラー成分を表わし、Pは現像質制作用を示す化合物の基本部分を扱わし、カブラーのカップリング位と直接(a=0のとき)または連結基し¹を介して(a=1のとき)結合される。

一般式(V)においてQは連結話し。を介して Pと結合し、Pの現像抑制作用を発現させる世後 基を表わし、L。で表わされる連結話は現像液中 で切断される化学結合を含むものである。

一般式(V)においてaは 0、 1 または 2 を扱わし、aが 2 のとき L ¹ は同じものまたは異なるものを扱わし、bは 0 \sim 2 の数数を扱わすが好ましくは 1 もしくは 2 でありb が 2 を扱わすとき、L ¹ Qはそれぞれ同一でも異なっていてもよい。

一般式 (V) で示されるカプラーは、発色現象 薬の酸化生成物とカップリングした後、

P P - (L 1 - Q) . ± tt t

[●] L! - P - (l! - Q) 、を放出する。後者 はただちにし! がはずれ[●] P - (L! - Q) 、と なる。

(

● P ー (L * - Q) 。は現象抑制作用を示しながら感光層を拡散し、一部発色現像処理液中に液出する。処理液中に流出した◎ P ー (L * - Q)、はし * に含まれる化学結合部分において速やかに分解し、すなわち P と Q の連結が切断されて現像抑制性の小さい P に水溶性基のついた化合物が現像液中に残ることになり現像抑制作用は実質的に簡失する。

結局、処理液中に、現象抑制性をもつ化合物は

審複されず、処理液を繰り返し再利用することが可能となるばかりでなく、感光材料中に充分な量のDIRカプラーを含ませることが可能となった。 Pで表わされる現像抑制剤の基本部分としては、 二価の含弦素複素環盖又は含弦素複素環チオ基があり、複素環チオ基としては例えばテトラブリルチオ基、ペンズイミダブリルチオ基、ペンズイミダブリルチオ基、ドアジアゾリルチオ基、ト

リアゾリルチオ基、イミダゾリルチオ基などが挙

$$A-(L'),-S-\begin{pmatrix}N\\N\\\end{pmatrix}(L^*-Q).$$

げられる。一般式(V)においてその具体例を A-(L¹)。-番および-(L¹ - Q)、 姦の置 狭位置とともに次に示す。

ただし上式において、X¹で扱わされる優換基は一般式(V)においてはPの部分に含まれるものであり、好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルケニル基、アルカンアミド茶、アルケンアミド茶、アルコキシ基、スルホンアミド茶又は芳香族基を扱わす。

一般式(V)においてQで表わされる基の例と しては、アルキル基、シクロアルキル基、アルケ ニル基、シクロアルケニル基、芳香族基、アラル キル基又は復業環塞が挙げられる。

一般式 $\{V\}$ において L^1 で装わされる連結基 としてはたとえば次に示すものがあげられる。 Aおよび $P-(L^1-Q)$ 。 とともに示す。 A-OCH: -Z-(L'-Y).

(米国等許第4.148.396号に記載の ※結集)

(西独公開特許第2, 626, 315号に記 飲の凍結茶)

(西独公開特許第2. 855, 697号に記載の連結基、cは0~2の整数を表わす。)

$$A = 0 \xrightarrow{(R^{11})^{4}} CH_{1} - P \leftarrow L^{1} - Q)$$

$$A = 0 \xrightarrow{(R^{21})^{4}} CH_{1} - P \leftarrow L^{1} - Q)$$

抑制剤(H-P-(L²-Q)。)を放出する。 したがってL¹ で扱わされる基を持たないDIR カプラー(一段式 (V) において a = 0 の場合) と本発明の効果は同じである。

一般式 (V) においてし¹ には、現像液中で開 裂する化学結合が含まれる。このような化学結合 として、下表に挙げる例が包含される。これらは それぞれ発色現像液の成分であるヒドロキシイオ ンもしくはヒドロキシルアミンなどの求核試案に より開裂するので本発明の効果が得られる。

しょに含まれる化学結合	左記結合の開裂反応 (⁸ O H との反応)
-coo-	- C O O H + H O -
- N C O O -	-NH.+HO-
- S O. ₁ O -	- SO: H+HO-
-осн. сн. so	- O H + C H : = CHSO:-
- o c o -	- OH + H O -
- N H C C O - i O O	-NH, +HO-

R**は水素原子、ハロゲン原子、アルキル茎、アルケニル茎、アラルキル茎、アルコキン茎、アルコキンカルボニル茎、アニリノ茎、アンルアミノ茎、ウレイド茎、シアノ変、ニトロ基、スルホンアミド基、スルファモイル基、カルバモイル茎アリール蓋、カルボキン落、スルホ蒸、シクロアルキル蒸、アルカンスルホニル茎またはアシル茎を表わし、

R¹¹は水素原子、アルキル基、アルケニル基、 アラルキル基、シクロアルキル基または芳香族基 を表わし、

』はしまたは2を表わし、』が2のときはR** どうしで結合環を形成してもよい。

これらのDIRカプラー (一般式 (V) においてa=1の場合)では、現像主義の酸化体と反応した後放出される離脱基は、ただちに分解し現像

前表中に示した二価の連結基はPと直接もしくは アルキレン基または(および)フェニレン基を介 在して連結し、他方Qと直接連結する。アルキレ ン基またはフェニレン基を介在してPと連結する 場合、この介在する二価基の部分に、例えばエー テル結合、アミド結合、カルボニル基、チオエー テル結合、スルホン基、スルホンアミド結合およ び尿素結合を含んでもよい。

L®で扱わされる連結器としては、たとえば次に示す例が好ましい。Pの置換位置およびQの置換位置とともに次に示す。

-P-CH:>- COOCH: CH: SO: -Q

ただしdは0から10、好ましくは0~5の算数を表わす。W'は水素原子、ハロゲン原子、炭

換茶を有するものであり、置換茶としてはハロゲ ン原子、ニトロ基、炭素数~~4のアルコキシ基、 炭素数6~10のアリールオキシ基、炭素数1~ 4のアルカンスルホニル基、炭素数6~10のア リールスルホニル番、炭素数1~5のアルカンア ミド基、アニリノ基、ペンズアミド基、炭素数1 ~6のアルキル置換カルパモイル基、カルバモイ ル基、炭素数6~10のアリール置換カルパモイ ル基、炭素数1~4のアルキルスルホンアミド基、 炭素数6~10のアリールスルホンアミド基、炭 素数1~4のアルキルチオ基、炭素数6~10の アリールチオ基、フタールイミド基、スクシンイ ミド苺、イミダゾリル苺、1、2、4ートリアゾ リル基、ピラブリル基、ペンズトリアゾリル基、 フリル基、ベンズチアゾリル基、炭素数1~4の アルキルアミノ差、炭素数1~8のアルカノイル 基、ペンゾイル基、炭素数1~8のアルカノイル オキシ苺、ベンゾイルオキシ基、炭素数1~4の パーフルオロアルキル基、シアノ基、テトラゾリ ル蒸、ヒドロキシ蒸、カルポキシル基、メルカブ

素数1~10、好ましくは1~5のアルギル袋、 炭素数1~10、好ましくは1~5のアルカンで ミド基、炭素数1~10、好ましくは1~5ので ルコキシ蒸、炭素数1~10、好ましくは1~5 のアルコキシカルボニル苺、アリールオキシカル ボニル基、炭素数1~10、好ましくは1~5の アルカンスルホンアミド基、アリール基、カルバ モイル基、炭素数1~10、好ましくは1~5の N-アルキルカルパモイル基、二トロ基、シアノ 基、アリールスルホンアミド基、スルファモイル 基およびイミド基などから選ばれる。W゚は水素 原子、炭素数1~6のアルキル基、芳香族基また はアルケニル基を表わし、Wiは水素原子、ハロ ゲン原子、ニトロ基、炭素数1~6のアルコキシ 基またはアルキル茎を覆わし、pは0から6の整 数を扱わす。

X 「およびQで思わされるアルキル基またはア ルケニル基はくわしくは炭素数 1~10、好ましくは 1~6の直鎖、分岐鎖または現状のアルキル 基、またはアルケニル基を表わし、好ましくは産

ト基、スルホ基、アミノ基、炭素数1~8のアルキルスルファモイル基、炭素数6~10のアリールースルファモイル基、モルホリノ基、炭素数6~10のアリール基、ピロリンニル基、ウレイド基、ウレタン基、炭素数6~10のアリールオキシーを換カルボニル基、犬ミダゾリジニル基または炭素1~6のアルキリデンアミノ基などから遅ばれる。

X¹で扱わされるアルカンアミド基またはアルケンアミド基はくわしくは炭素数 1~1 0、好ましくは 1~5の直鎖、分岐類または環状のアルカンアミド基またはアルケンアミド基を扱わし、置換基を有してもよく優換基としては前記アルキル基およびアルケニル基のところで列挙した置換器などから選ばれる。

X * で表わされるアルコキシ恙はくわしくは炭素数 1~10、好ましくは炭素数 1~5の直鎖、分岐類または環状のアルコキシ恙を表わし、産換器を有してもよく、蛋換器としては前記アルキル

特閒平4-184435 (11)

恭またはアルケニル番のところで列挙した産快等 などから選ばれる。

Qで表わされる芳香族基は好ましくはフェニル 基またはナフチル基を表わし、置換基としては何 記アルキル基またはアルケニル基のところで列挙 した置換基または炭素数!~4のアルキル基など から選ばれる。

X! で扱わされるスルホンアミド基は、炭素飲 L ~ 1 0、好ましくは炭素数1~4の直鎖、分岐 または環状のアルキルスルホンアミド基、炭素数 6~1 0のアリールスルホンアミド基を要わし、 置換基を有してもよく、置換基としては前記のア ルキル基またはアルケニル基のところで列挙した 置換基から選ばれる。

X · およびQで表わされる復素環基は、好ましくは5~7貝環のものであり、例えばジアゾリル基(2 - イミダゾリル、4 - ピラゾリルなど)、トリアゾリル基(1 . 2 . 4 - トリアゾール-3 - イルなど)、チアゾリル基(2 - ベンゾチアゾリルなど)、オキサゾリル基(1 . 3 オキサゾー

ルー2ーイルなど)、ピロリル、ピリジル、ジア グニル茎(1、4ージアジン-2ーイルなど)、 トリアジニル蓋(1、2、4ートリアジン-5ー イルなど)、フリル、ジアゾリニル茎(イミダゾ リン-2ーイルなど)、ピロリニルおよびチエニ ルなどから選ばれる。

一般式 (V) で扱わされるカプラーのうち有用なものは次の一般式 (V) (V)、 (V) なよび (V II) で表わされるものである。これらのカプラーは、無疑した現像抑制和の現像抑制作用が強く好ましい。

一般式(VI)~(XII)で扱わされるA、 L^{*} ・ およびQは既に一般式(V)において説明したも のと同様の意味を表わす。

一般式(質)

一般式 (XI)

$$A - O \longrightarrow CH_1 - S \longrightarrow N \longrightarrow N$$

- 於式 (X II)

これらのうち特に好ましいカプラーは一般式 (W) で表わされるカプラーであるが、更に好ましくは下記一般式 (XII) で表わされるカプラーである。

一般式(XII)

一般式(XII)で表わされるカプラーにおいて

特開平4-184435 (12)

Qとして好ましいものはフェニル苦、カルバモイルメチル苦、アルコキシカルボニルノチル基であるが、更に好ましくはカルバモイルメチル番(炎素数3~10)およびアルコキシカルボニルメチル基(炎素数3~10)である。

一般式(!)で示されるカプラーは先に述べた
如く程々の置換器を有していても良いが、少なく
ともひとつの酸性解離器を置換器として有してい
ることが好ましく、その置換位置は一般式(!)
においてR¹、R²、R² およびXのいずれでも
良く、これらに対して直接にまたは置換器の置換
素として着ねしていても良い。

特に一般式(I)で示されるカプラーを写真的有用基放出カプラー特にDIRカプラーとして用いる場合、該酸性解離基は一般式(I)においてR'、R'もしくはR'に対して直接にまたは置換器の置換基として置換していてることが好ましい。

ここで酸性解離基とはアルカリ性溶液中もしく は塩基(たとえばアンモニアアミン類、アニリン 類、ピリジン)の存在下において水素イオン(H[®]) を放出し得る歴数差であり、真体的な例としては、 - COOH、フェノール性 - OH、 - S (O)。 H (n = 0 ~ 3)、 - S O, N H, 、

(n=0~3)、-SO, NH,、
-SO, NH-R'、-SO, NHCOR'、
-SO, NHCO, R'、-CONHCOR'、
-CONHCO, R'、-CONHSO, R'、
-CONHSO, NR' R'*などが挙げられる。
ここでR'はアルキル番、芳香族基または復業環
基を表わし、R'*は水素原子、アルキル基、芳香族基または複素環基を表わす。

R・およびR!*で表わされるアルキル差とは炭素数1~40、好ましくは1~22の邸和または不ው和、鎖状または環状、直鎖または分岐、麓換または無量換の脂肪族炭化水素器である。代表的な例としてはメチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、(i)ープチル、(i)ープチル、(i)ーアミル、ヘキシル、シクロヘキシル、2~エチルヘキシル、オクチル、1、1、3、3~テトラメチルブチル、デシル、ドデシル、イキ

サデシルまたはオクタデシルが挙げられる。

R*およびR**で扱わされる芳香築基とは炭素数6~20、好ましくは産換もしくは無産換のフェニル、または定換もしくは無産換のナフチルである。

å,

育記芳香炭素、復素環基またはアルギル美が産 換基を存するとき、置換器の例としては、例えば ハロゲン原子(例えば、塩素、フォ素、臭素)、 アルキル基(例えば、メチル、エチル、tーオク チル、t-アミル、n-ノニル、メトキシメチル)、 アルコキシ葢(例えば、メトキシ、n-オクチル オキシ、nーデンルオキシ、nーペンタテシルオ キシ)、アリールオキシ基(例えば、フェノキシ、 t - オクチルフェノキシ)、アルコキシカルボニ ル基(例えばメトキシカルボニル、nードデシル オキシカルボニル、n-ヘキサデシルオキシカル ボニル)、アリールオキシカルボニル蒸(例えば、 フェノキシカルボニル、 2、 4ージーt-アミル フェノキシカルポニル)、スルホンアミド基(例 えば、メタンスルホンアミド、n-ブタンスルホ ンアミド、n-ヘキサデカンスルホンアミド、ベ ンゼンスルホンアミド) 、スルファモイル基(N. N-ジーn-オクチルスルファモイル、N-n-ヘキサデシルスルファモイル)、アミノ基(例え

特開平 4-184435 (13)

ば、エチルアミノ、ジーnーオクチルアミノ)、
カルバモイル芸(例えば、ジーnーオクチルカル
バモイル、ジエチルカルバモイル)、アシルアミ
ノ(例えば、2・4ージーセーアミルフェノキシ
アセトアミド、nーペンタデシルフェノキシアセトアミド、スルホニル差(例えば、メチルスルホニル)、メケノ 基、
てリール基(例えば、フェニル)、アラルキル差
(例えば、ベンジル)、ニトロ基、とドロキルシの表
カルボキシル芸、アシル基(例えば、アセチル)、
複素模差(例えば nーオクタデシルサクシンイミ
ド)など一番の有限基が挙げられる。

以下、本発明の一般式(I)で表わされるカブ ラーの具体例を挙げるが、本発明はこれらに限定 されるものではない。

(A-4)

$$\begin{array}{c|c}
 & C & \\
 & N \\
 & N \\
 & C \\
 & N \\
 & C \\
 & N \\
 & N \\
 & C \\
 & N \\
 & N \\
 & C \\
 & N \\
 & N$$

特開平 4-184435 (14)

(A-11)

(__

(A-13)

持閉平4-184435 (15)

(A-15)

(A-16)

(A-18)

(A-19)

(A-20)

特別平4-184435 (16)

(

特閒平4-184435 (17)

(A-11)

(A - 33)

(A - 32)

(A - 34)

(A-35)

(A - 37)

(A-38)

(A-38

特問平4-184435 (18)

(A-39)

(A-40)

(

(

(A-43)

(A-45)

(A - 44)

(A-46)

(A-47)

(A - 49)

(A-48)

(A-50)

(A-51)

(4 - 5 3)

(A - 5 2)

(A - 5 A

時開平4-184435 (20)

(A-5.5)

(B-I)

(

(

(B-4)

._ -.

(8-7)

特閒平4-184435 (21)

(B - 8)

(B-9)

(B-12)

特別平 4-184435 (22)

(B-16)

(81-8)

(B - 1.7)

(

(

(B-19)

(B-20)

(B-22)

(B-21)

(B-23)

(B-24)

(B-26)

(B-25)

(B-28)

(B-29)

特閒平 4-184435 (24)

(B - 33)

É

(B-35)

(B-36)

(B-37)

(B-39)

特開平4-184435 (25)

(B-41)

(B - 4.4)

(B-46

(B-45)

(B-47)

特開平 4-184435 (26)

(B-49)

(B-53)

(

(B-56)

(B-58)

(8-57)

(B-59)

(B-60)

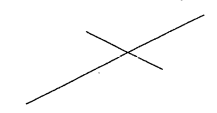
(B-62)

(B-61)

化合物 1 5. 0 g を度化メチレン 5 0 m 2 に容

解し、室温で臭素1..5gを1.0分間かけて満下 した。室温で3.0分間反応した後、反応容液を水 洗し、碗酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を 減去し、得られた滤液を化合物2.4.0g、トリ

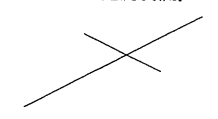
エチルアミン1.78をジメチルホルムアミド50mgに溶解した溶液に滴下した。1時間40でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、旋酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を維去し、溶媒を減圧溜去して黄色曲状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって特製し目的の例示カプラー(A-L3)4.5gを白色ガラス状固体として得た。

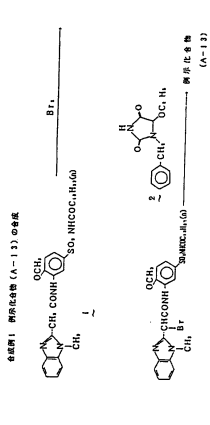


化合物 3 5. 0 g を塩化メチレン 5 0 m l に溶

解し、室温で臭素1.48を15分間かけて演下した。室温で45分間反応した後、反応溶液を水洗し、破酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、得られた滤液を化合物42.0g、トリ

エチルアミン1. 68をジメチルホルムアミド50m & に溶解した溶液に滴下した。3時間45でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、溶験マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧溜去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって精製し目的の例示カブラー(A-I5)4.88を白色ガラス状固体として得た。





H, C, M, CH, CONH CONH CO, H, (a)

H, C, M, CH, CONH CO, H, (a)

H, C, M, CH, CONH C, M, (a)

H, C, M, CH, Br

CH, Br

(A-15)

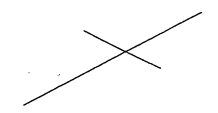
化合物 5 6. 0 g を塩化メチレン 8 0 m g に溶

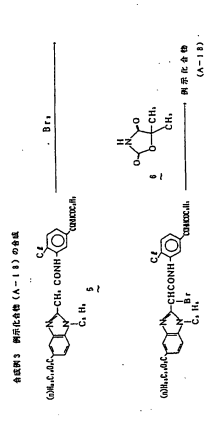
解し、窓風で具素1.4gを20分間かけて滴下した。窓風で40分間反応した後、反応熔液を水洗し、碳酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を滤去し、得られた濾液を化合物62.3g、トリエチルアミン1.8gをジメチルホルムアミド50mℓに溶解した溶液に滴下した。2時間45℃で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、碳酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を濾去し、溶解を減圧質去して食色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって特製し目的の例示カブラー(A-18)

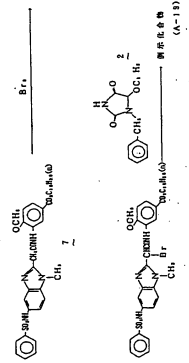
化合物 7 5. 0 g を塩化メテレン 5.0 m l に溶

解し、玄型で臭素1.3gを10分間かけて滴下した。玄型で30分間反応した後、反応溶液を水洗し、破破マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を雄去し、得られた健液を化合物23.5g、トリー

エチルアミン1.58をジメチルホルムアミド50m & に溶解した溶液に海下した。2時間40でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、液酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧溜去して食色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって精製し目的の例示カブラー(A-19)





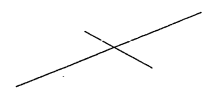


各成例 (例示化合物 (A-19) の合成

化合物 8 1 5. 0 g を塩化メチレン 1 5 0 m &

室温で臭素 4、1gを20分間かけて 室温で50分間反応した後、反応溶液 破酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥 剤を建去し、得られた健液を化合物911.2g、

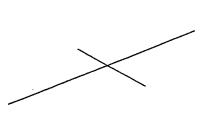
トリエチルアミン4.7gをジメチルホルムアミ 50m & に容解した溶液に潜下した。3時間 で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチル で抽出した。有機層を水洗し、硫酸マグネシウム



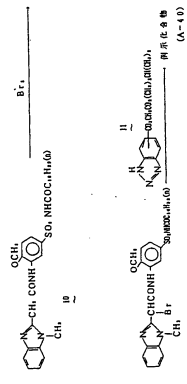
4gを塩化メチレン60mgに

溶解し、室虚で臭業!. 8gを15分間かけて液 実温で40分間反応した後、反応溶液を 碳酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤 を建去し、得られた雄液を化合物!!

トリエチルアミン2.lgをジメチルホルムアミ 0m & に溶解した溶液に滴下した。 4 時間室 で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで で乾燥した。乾燥剤を雄去し、溶媒を縁圧忽去し て黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフ によって精製し目的の例示カプラー(A-4



(A-37)

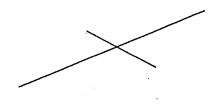


合成例 6 例示化合物 (A-40) の合成

化合物12 5. 0gを塩化メチレン50m &に

溶解し、窒温で具素1.3gを15分間かけて腹下した。窒温で30分間反応した後、反応容液を水洗し、乾酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を慮去し、得られた健液を化合物93、4g、ト

リエテルアミン 1. 5 g をツメチルホルムアミド 5 0 m 2 に溶解した溶液に腐下した。 2 時間 3 5 でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで協出した。有機層を水洗し、 溶膜を減圧 函去しで乾燥した。乾燥剤を減去し、溶膜を減圧 函去して黄色 曲状物を得た。 シリカゲルクロマトグラフィーによって常製し目的の例示カプラー (A - 4 4) 4 3 g を白色ガラス状固体として得た。



各成例 7 例示に合物(A-14)の合成 OCH, OCH, CH, CONH-(O)

Br.

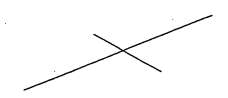
台成例8 例示化合物(B-5)の合成

Đ.

化合物13 8.5gを塩化メチレン85m &に ~

溶解し、室型で具素2.2gを10分間かけて適下した。室型で40分間反応した後、反応溶液を水洗し、破酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥剤を建去し、得られた違液を化合物143.8g、

トリエチルアミン 2.5 gをジメチルホルムアミド85mgに溶解した溶液に溶下した。 2 時間 0 でで反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチルで油出した。有機層を水洗し、硫酸マグネンウム上で乾燥した。乾燥剤を減去し、溶媒を減圧溶去して黄色油状物を得た。シリカゲルクロマトグラフィーによって精製し目的の例示カプラー(B-5)5.2 gを淡黄色ガラス状間体として存た。

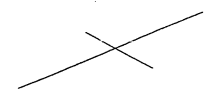


持閒平 4-184435 (32)

化合物 15.0 gを塩化メチレン 150 ㎡

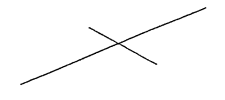
に溶解し、室温で臭素3.5gを40分間かけて 室道で50分間反応した後、反応溶液 マグネシウム上で乾燥した。乾燥 新を輝去し、拝られた雄液を化合物 2 g. 3 g.

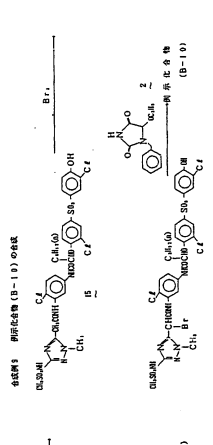
トリエチルアミン4.0gをジメチルホルムアミ ド50mlに溶解した溶液に滴下した。4時間4 0 ℃で反応の後反応溶液を水上にあけ酢酸エチル で抽出した。有機層を水洗し、硫酸マグネシウム 色曲状物を得た。シリカゲルクロマトグラ によって精製し目的の例示カプラー(B-



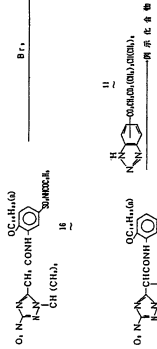
に溶解し、室温で臭素4.0gを25分間かけて 演下した。 室型で40分間反応した後、反応溶液 を水洗し、破酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥 新を違去し、得られた違液を化合物 li

トリエチルアミン4.68をジメチルホルムアミ ド 5 0 m & に溶解した溶液に液下した。 3 時間 4 0. でで反応の後反応容波を水上にあけ酢酸エチル で抽出した。有機暦を水洗し、硫酸マグネジウム によって精製し目的の例示カプラー(B-





(



ен (сн.),

持閒平 4-184435 (33)

化合物17 8. 3 gをクロロホルム | 0 0 m &

に応解し、室盘で臭素し、98を10分間かけて 満下した。室型で80分間反応した後、反応溶液 を水洗し、破酸マグネシウム上で乾燥した。乾燥 料を建去し、得られた建液を化合物9 5.8g、

トリエチルアミン2. 46gをジメチルホルムアミド100m2に容解した容赦に落下した。 1時間40℃で反応の後度応溶液を水上にあけ酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、酸酸マグダシンとで変量した。 乾燥剤を遮去し、酸酸 塩を砂に、 目的の健康 デカー (A-29)7.6g を決ちられては、 一般のでは、 一般を でいったが できることが 特に 好ましい。 その のが がった ない できれる場合には、 0.001~0.80g/ゴ

であり、好ましくは0.005~0.508/ ぱより好ましくは、0.02~0.308/ぱで ある。また離胶基Xに現像即割剤成分が含まれな い場合には、その添加量は0.001~1.20 g/ぱであり、好ましくは0.01~1.008 /ぱより好ましくは、0.10~0.80g/ぱ である。

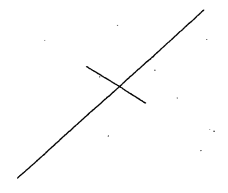
本発明のイエローカプラーの添加方法は後途のように通常のカプラーと同様にして添加することができる。

本発明においては、粒状性、色再現性、鮮妖性 および脱級性をさらに改良する上で、漂白促進剤 放出化合物を併せて用うることが好ましい。漂白 促進剤化合物は好ましくは一般式 (C) で表わす ことができる。

- 能式 (C)

$A - (L_1)_4 - Z$

Aは現像主筆酸化体と反応して(Li)。 - 2を 開裂する基を扱わし、Li はAとの結合が開撃し



た後 Z を開裂する基を変わし、 Z は 0 または 1 を 変わし、 Z は源白促進剤を扱わす。

次に一般式(C)で示される化合物について、 説明する。

一般式 (C) において、Aは好ましくはカプラ 一般基を表わす。

例えばイエローカアラー残基(例えば閉鎖ケトメチレン型)、マゼンタカプラー残基(5 - ピラゾロン型、ピラゾロイミダゾール型、ピラゾロトリアゾール型など)、シアンカプラー残基(フェノール型、ナフトール型など)、および無星色カプラー残器(インダノン型、アセトフェノン型など)が挙げられる。また、米国特許第4.315.070号、同4.183.752号、同3.961.9559号または第4.171.223号に記載のヘテロ盟型のカプラー残器であってもよい。

Aの好ましい例は下記一般式(Cp-1)、 (Cp-2)、(Cp-3)、(Cp-4)、 (Cp-5)、(Cp-6)、(Cp-7)、 (Cp-8)、(Cp-9)または、(Cp-1

一般式 (Cp-6)

(

一般式 (Cp - 1)

一般式 (Cp - 8)

0)で扱わされるカプラー残器であるときである。 これらのカプラーはカップリング速度が大きく好ましい。

一般式 (Cァー1) 0 0 日 章 8,,CCHCNH-R,;

一般式 (Cp-2)

上式においてカップリング位より派生している 自由結合手は、カップリング難股系の結合位置を 変わす。

以下にRsi、~Rsi、b、dおよびe について詳しく説明する。以下でRsiは脂肪族法、芳香族基または複素型基を支わし、Rsiは芳香族基または複素型基を支わし、Rsi、RsiおよびRsiは水素原子、脂肪族基、芳香族基または複素型基を支わせ

RsiはRaiと同じ意味を表わす。bは0または

特閒平4-184435 (35)

1 を扱わす。 R s : および R s : は各 * R e : と同じ意味を表わす。 R s : はR : 1 と同じ意味の基
R : 1 C O N - 基、 R e : N - 基、 R e : S O : N - 基、 l R e :

またはNaC-基を衷わす。RsiはRa゚と同じ意 味の基を表わす。Rs゚およびRsiは各々Rs゚と同 じ意味の基、Ra゚S-基、Ra゚೦-基、

す。 RseはRaiと同じ意味の基を表わす。 Rseは Raiと同じ意味の基、RaiCON - 基、 |

RaiOCON-基、RaiSO: N-基、 I I Rai Rai

RasNCON - 巻、RasO - 巻、RasS - 巻、ハ | ! | Ras Ras

ロゲン原子、または R 。 N - 基を臭わす。 d は 0 l R 。

R + 1 C O N - 巻、R + 1 - N C O - 塔、 I I I R + 1 R + 2 R + 4 R + 1 S O 1 N - 巻、R + 1 N S O 1 - 巻、

R 4 1 S O 2 ~ 基、 R 4 2 O C O - 基、

R。30-SO。-器、ハロゲン原子、ニトロ器、 シアノ基またはR。3CO-基を変わす。eは 0 ないしょの整数を扱わす。複数個のR。またはR。3 があるとき各々同じものまたは異なるものを変わ

上記において脂肪族基とは炭素数1~32、好ましくは1~22の飽和または不飽和、額状または既状、直線または分岐、覆換または無置後の脂肪族以化水素基である。代表的な例としては、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、(t)ーブチル、(i)ーブチル、(i)ーブチル、シクロヘキシル、2-エチルヘキシル、オクチル、1、1。3。3-テトラメチルブチル、デシル、ドデシル、ヘキサデシル、またはオクタデシルが挙げられる。

ないし3を表わす。 4 が複数のとき複数個の R いは同じ置換器または異なる置換器を表わす。 またそれぞれの R いが 2 価器となって連結し度状構造を形成してもよい。 夏状構造を形成するための 2 価格の例としては

な例として挙げられる。ここで(は 0 ないし 4 の 整数、 g は 0 ないし 2 の整数、を各々表わす。 R se は R s , と同じ意味の基を表わす。 R s , は R s , と同じ意味の基、 R s , は R s , と同じ意味の基、 R s , O C O N H - 基、 R s , S O z N H - 基、

R。3 O - 基、R。1 S - 基、ハロゲン原子または
R。1 N - 基を表わす。R。3 はR。1 と同じ意味の基、
I R。3

方各族基とは炭素数6~20軒ましくは置換もしくは無面換のフェニル基、または置換もしくは 無面換のナフチル基である。

複素環落とは炭素数1~20、好ましくは1~7の、複素原子として変素原子、酸素原子もしくはイオウ原子から選ばれる、好ましくは3異ないし8 異原の変換もしくは無変換の複素環落である。後素環路の代表提供な例としては2~ピリジル、2~チェニル、2~7リル、1、3、4~チアジアゾール~2~イル、2、4~ジオキソ~1、3~イミダブリジン~5~イル、1、2、4~トリアゾール~2~イルまたは1~ピラブリルが挙げられる。

前記閣跡族炭化水素器、芳香族器および複素理 巻が置換器を有するとき代表的な置換器としては、 ハロゲン原子、RanO − 巻、RanS − 差、 RanCON − 巻、RanN CO − 巻、RanOCON − IRan Ran Ran Ran Ran

Ř ..

特開平4-184435 (36)

R * * S O : ~ 益、 R * * 7 O C O ~ 基、
R * * 7 N C O N ~ 基、 R * * と同じ意味の基、
I I R * * R * *

落、シアノ基またはニトロ基が挙げられる。ここでReaは脂肪疾基、芳香族基、または復素原基を 表わし、Ren、ReaおよびRenは各本脂肪族基、 芳香族基、複素環基または水素原子を表わす。脂 肪族基、芳香族基または複素環基の意味は前に定 養したのと同じ意味である。

次にR₈₁~R₈₂、dおよびeの好ましい範囲に ついて説明する

Rs, は脂肪疾基または芳香族基が好ましい。 Rss、RssおよびRssは芳香族基が好ましい。 Rs。はRs, CONH-基、またはRs, -N-基が | | Rss

好ましい。 Rs.および Rs. は脂肪族基、芳香族基、 Ra.O - 基、または Rs. S - 基が好ましい。 Rs.

は脂肪族基または芳香族基が好ましい。一覧式 (Cp-6)においてRいはクロール原子、脂肪 族基またはR。,CONH-基が好ましい。 d は l または2が好ましい。R・・は芳香族基が好ましい。 一般式(Cp-7)においてRs・はRc,CONH - 基が好ましい。一般式(Cp - 7)においては d は 1 が好ましい。 R ... は脂肪族基または芳香族 基が好ましい。一般式(Cp-8)においてeは Oまたは1が好ましい。RogとしてはRagOCONH-基、R., CONH-基またはR., SOz NH-基 が好ましくこれらの電換位置はナフトール環の 5 位が好ましい。一般式(Cァー9)においてR・・ としてはRiCONH-菱、RiISOzNH-菱、 R.,NSOz -基、R.,SOz -基、R.,NCO R . . R ..

- 基、ニトロ募またはシアノ基が好ましい。
- 拠式 (Cp - 10) において R。1は
R。2 N C O - 基、R。3 O C O - 基または R。2 C O I R。3

- 基が好ましい。

次にR,,~R,,の代表的な例について説明する。 Rsiとしては(t) - ブチル基、4 - メトキシ フェニル茶、フェニル茶、3-{2 (2、4-ジ - ι - アミルフェノキシ) プタンアミギ) フェニ ル基、またはメチル基が挙げられる。Rゥュおよび R,」としては、フェニル基、2-クロロー5-エ トキシ基、2-クロロー5-ドデシルオキシカル ポニルフェニル基、2-クロロー5-ヘキサデシ ルスルホンアミドフェニル基、2 - クロロー5 -テトラデカンアミドフェニル基、2-クロロー5 ー (4-(2,4-ジーt-アミルフェノキシ) プタンアミド) フェニル基、2-クロロー5-(2-(2,4-ジーヒーアミルフェノキシ)ブ タンアミド} フェニル基、2-メトキシフェニル 基、2-メトキシー5-テトラデシルオキシカル ポニルフェニル基、2ークロロ-5- (1-エト キカルボニルエトキシカルボニル)フェニル基、 2ービリジル益、2ークロロー5ーオクチルオキ シカルボニルフェニル基、2.4-ジクロロフェ ニル基、2-クロロー5-(1-ドデシルオキシ

カルボニルエトキシカルボニル)フェニル番、 2 - クロロフェニル基または 2 - エトキシフェニル 基が挙げられる。

Rsaとしては、ブタノイルアミノ基、2-クロ ロー3ープロパノイルアミノアニリノ苺、3-(2 - (2、 4 - ジーt-アミルフェノキシ) プ タンアミド} ベンズアミド基、3-(4-(2. 4ージーしーアミルフェノキシ) プタンアミド) ベンズアミド芬、2-クロロー5-テトラデカン アミドアニリン基、5 - (2, 4 -ジーレーアミ ルフェノキシアセトアミド) ベンズアミド基、2 - クロロー5 - ドデセニルスクシンイミドアニリ ノ基、2-クロロー5-(2-(3-L-プチル - 4 - ヒドロキシフェノキシ) テトラデカンアミ ド) アニリノ基、2.2-ジメチルプロパンプミ ド基、2-(3-ペンタデシルフェノキシ)ブタ ンアミド茄、ピロリジノ基またはN.N-ジブチ ルアミノ基が挙げられる。Rssとしては、2. 4. 6 - トリクロロフェニル基、2 - クロロフェニル 基、2、5-ジクロロフェニル基、2、3-ジク

转開平 4-184435 (37)

ロロフェニル基、 2. 5 -ジクロロー 4 -メトキ シフェニル基、4~(2~(2、4-ジーL-ア ミルフェノキシ) ブタンアミド| フェニル英また は 2 . 6 - ジクロロー 1 - メタンスルホニルフェ ニル基、が好ましい例である。 R ...としてはメチ ル基、エチル基、イソプロピル基、メトキン基、 エトキシ基、メチルチオ基、エチルチオ基、3~ フェニルウレイド基、または3~(2.4~ジ~ 1-アミルフェノキシ) プロピル基が挙げられる。 Rstとしては3~(2.4-ジーt-アミルフェ ノキシ) プロピル益、3-(4-(2-(4-(4-ヒドロキシフェニルスルホニル)フェノキ シ) テトラデカンアミド) フェニル) プロピル基、 メトキシ基、メチルチオ基、エチルチオ基、メチ ル益、L-メチルー2- (2-オクチルオキシー 5 - [2-オクチルオキシー5 - (1, 1, 3, 3ーテトラメチルプチル) フェニルスルホンアミ ト) フェニルスルホンアミド) エチル基、3 -(4- (4-ドデシルオキシフェニルスルホンア ミド) フェニル) プロピル基、1。1ージメチル

- 2 - (2 - オクチルオキシー5 - (1、1、3・ 3~テトラメチルプチル) フェニルスルホンアミ F】エチル基、またはドデシルチオ基が挙げられ る。Rseとしては2-クロロフェニル基、ペンタ フルオロフェニル基、ヘブタフルオロブロビル基、 1 - (2、 4 - ジーじーアミルフェノキシ)プロ ピル基、3~(2、4~ジーt~アミルフェノキ シ) プロピル基、2.4-ジ~६-アミルメチル 基、またはフリル基が挙げられる。 R st としては クロル原子、メチル基、エチル基、プロピル基、 プチル基、イソプロピル基、2-(2.4-ジt-アミルフェノキシ) ブタンアミド基、2-(2、4-ジーヒーアミルフェノキシ) ヘキサン アミド基、2~(2,4-ジーヒーオクチルフェ ノキシ) オクタンアミド益、2-(2-クロロフ ュノキシ) テトラデカンアミド茜、2-(4-(4-ヒドロキシフェニルスルホニル) フェノキ シ) テトラデカンアミド基、または2-(2-(2. 4ージーモーアミルフェノキシアセトアミ ド) フェノキシ) ブタンアミド基が挙げられる。

R。eとしては4-シアノフェニル基、2-シアノ フェニル基、4-プチルスルホニルフェニル基、 4-プロピルスルホニルフェニル基、 4-クロロ - 3 - シアノフェニル基、4-エトキシカルポニ ルフェニル基、または3.4-ジクロロフェニル 益が挙げられる。 R 。, としては、プロピル基、 Z ーメトキシフェニル基、ドデシル基、ヘキサデシ ル益、シクロヘキシル蓋、3-(2.4-ジーt - アミルフェノキシ) プロピル基、4 - (2、 4 ージーt-アミルフェノキシ) ブチル基、3-ド デシルオキシプロピル基、LIブチル基、2-メ トキシー5ードデシルオキシカルボニルフェニル 基、または1ーナフチル基が挙げられる。Roseと してはイソブチルオキシカルポニルアミノ基、エ トキシカルポニルアミノ基、フェニルスルホニル アミノ基、メタンスルホンアミド基、ペンズアミ ド基、トリフルオロアセトアミド基、3-フェニ ルウレイド基、プトキシカルポニルアミノ磊、ま たはアセトアミド基が挙げられる。Razとしては、 2. 4ージーェーアミルフェノキシアセトアミド

基、2-(2、4-ジー1-アミルフェノキシ) ブタンアミド 養、ヘキサデシルスルホンアミド 薔、 N-メチルーN-オクタデシルスルファモイル 鑑、 N. N-ジオクチルスルファモイル 鑑、4-1-オクチルベンゾイル 番、ドデシルオキシカルボニ ル 巻、クロール 顔子、ニトロ 薔、シアノ 薔、 N-(4-(2、4-ジー1-アミルフェノキシ) ブ チル) カルバモイル 薔、 N-3-(2、4-ジー 1-アミルフェノキシ) プロピルスルファモイル 巻、メタンスルホニル 巻またはヘキサデシルスル ホニル 響が挙げられる。

一般式(C)において、L. は好主しくは以下のものが挙げられる。

(1) へミアセタールの開設反応を利用する基例えば米国特許第4.146.396号、特別昭60-249148号および同60-249149号に記載があり下記一般式で変わされる基である。ここで*印は一般式(C)で乗わされる化合物のA、L,と結合する位置を扱わし、**印はL,または2と結合する位置を扱わす。

特別平 4-184435 (38)

を表わす。Rハ、Rル及びRハの各々が2価基を

表わし、連結し、限状構造を形成する場合も包含される。一般式 (T-1) で変わされる猫の具体 的例としては以下のような基が挙げられる。

一般式 (T-1)·

式中、Wは酸素原子、イオウ原子または一N-

基を喪わし、RiiおよびRiiは水岩原子または置 機基を変わし、Riiは置換基を変わし、tはlま たは2を表わす。tが2のとき、2つの

₩... | - W - C - は同じものもしくは異なるものを扱わ | | R.r.s

R.s N S O a 一番が挙げられる。ここで R.s は脂 ! R.s

助族基、芳香族基または複素度基を変わし、Ris は水素原子、脂肪族基、芳香族基または複素度基 SO : O CB : C

(2)分子内求核宣換反応を利用して開製反応を 起こさせる基

例えば米国特許第4.2(8.292号に記載 のあるタイミング基が挙げられる。下記一般式で 表わすことができる。

一般式 (T-2)

*-Nu-Link-E-**

式中、Nuは求核基を裏わし、酸素原子またはイオウ原子が求核種の例であり、Bは求電子基を表わし、Nuより求核攻撃を受けて**印との結合を開裂できる基でありしInkはNuとBとが分子内求核重換反応することができるように立体的に関係づける連結基を表わす。一般式(T-2)で表わされる基の具体例としては例えば以下のものである。

特閒平4-184435 (39)

(3) 共役系に沿った電子移動反応を利用して開 契反応を起こさせる基。

例えば米国特許第4.489,323号、同第4.421.845号、特開昭57-188035号、同58-98728号、同58-209737号、同58-209738号等に記載があり、下記一般式(T-3)で扱わされる基である。

一般式 (T-3)

式中、*印、**印、W、R・I、R・I まおよびしは(T・1)について説明したのと同じ意味を表わす。ただし、R・I と R・I と が結合してベンゼン 環または複素環の構成要素となってもよい。また、R・I もしくはR・I と Wとが結合してベンゼン環または複素環を形成してもよい。また、 Z・I と Z・I はそれぞれ独立に関素原子または窒素原子を要わし、x と y は 0 または 1 モ 表わす。 Z・が 炭素原

でも異なっていてもよい。

以下に(T-3)の具体例を挙げる。

(4) エステルの加水分解による関裂反応を利用 する器。

例えば西独公開特許第2.626.315号に 記載のある連結器であり以下の器が挙げられる。 式中・印および・・印は一般式 (T-I) につい て説明したのと同じ意味である。

(5) イミノケタールの開裂反応を利用する基。 例えば未型特件第4.546.073号に記載 のある連結基であり、以下の一般式で変わされる 基である。

一般式 (T-6)

式中、*印、**印およびWは一般式(T-1)において説明したのと同じ意味であり、RiiはRisと同じ意味を表わす。一般式(T-6)で表わされる差の具体的例としては以下の差が挙げられる。

 L_1 として好ましくは(T-1) $\sim (T-5)$ で示されるものであり、特に好ましくは(T-1)と(T-4)である。

(C) における A - (L,)。 - と結合するのが好ましい Ofである。

Z で 表わされる基は好ましくは下記一般式 (D-I)、 (D-I) または (D-II) で 表わされる基である。

$$*-S-R_{z_1}-\{(X_1),-R_{z_2}\}_i-Y_2$$

一整式 (D-Ⅱ)

$$*-S-X_{1}-((X_{1}),-R_{11})_{1}-Y_{1}$$

一般式 (D-II)

$$*-S-X_2-\{(X_1),-R_{22}\}_1-Y_2$$

 2は好ましくは0またはしである。

一般式(C)においてでで表わされる基は詳し くは公知の漂白促進剤残基が挙げられる。 例えば 米国特許第3.893.858号明知客、英国特 **許第1138842号明細書、特開昭53-14** 1623号公報に記載されている如き種々のメル カプト化合物、特開昭33-95630号公報に 記載されている如きジスルフィド結合を有する化 合物、特公昭51-9854号公報に記載されて いる如きチアゾリジン誘導体、特開昭53-94 927号公報に記載されている如きインチオ尿素 読導体、特公昭 4 5 - 8 5 0 6 号公報、特公昭 4 9 - 2 6 5 8 6 号公報に記載されている如きチオ 尿素誘導体、特別昭49-42349号公報に記 載されている如きチオアミド化合物、特別昭 5 5 - 26506号公報に記載されている如きジチオ カルパミン鉄塩塩、米風特炸馬45-52834 号明細書に記載されている如きアリーレンジアミ ン化合物等である。これらの化合物は、分子中に 含まれる直換可能なヘテロ原子において、一般式

いし8員環、好ましくは5員もしくは6員度の2 価の複素環基を表わし、

し、X。は炭素数6~10の芳香族基を曳わし、X。はSと結合する少なくとも1個の炭素原子を取内に有する3員ないし8員取の、好ましくはカルボキシルをもしくはその塩、スルボなもしくはその塩、アミノ基(炭素数1~4の脂肪疾基ででで、カルでもよい)、一NKSO。一R35もしくはアンモニウムとで、カリウム塩、カリウム塩もしくはアンモニウム塩などを意味する)、Y。はY。で説明したのとなどを意味する)、Y。はY。で説明したのと

特閉平 4~184435 (41)

じ意味の基もしくは水煮原子を変わし、rは C または 1 を変わし、i は C ないし 4 の整数を変わし、 j は 1 ないし 4 の整数を変わし k は C ないし 4 の 整数を変わす。但し、j 個の Y , は

R z i - ((X i), - R z z) i および

X . - ((X .) , - R s .) , の選換可能な位置に おいて結合し、k 個の Y . は

 エチルチオ落)などが挙げられる。

X。で表わされる芳香族基およびR。北が芳香族基を表わすときの芳香族基は置換基を有してもよい。例えば、前記脂肪族基度換基として列挙したものが挙げられる。

X、で表わされる複素理基およびR: が複素理 基を扱わすときの複素理基はヘテロ原子として数 素原子、イオウ原子もしくは葉素原子を有する 腔 和もしくは不控和、置換もしくは無変換の複素 環 基である。例えばピリジン環、イミダゾール環、 ピペリジン環、 チャゼピン原またはピラゾール ほなどが挙げられる。置換基として列挙したものなどが挙げられる。

一般式 (D-I) で変わされる芸の具体例としては例えば以下のものが挙げられる。

--S(CH_E),CO_EH, -SCHCO_EH, -SCH_ECH,OH. | | CH,

-SCH.CONHCH.CO.H. -SCH.CH.OCH.CO.H.

- -SCH.COOCH.CH.OH.
- -SCH_CH_OCH_CH_OCH_CH_OH.

-SCB.CB.SCH.CO.B. -SCB.CB.CA.CO.B.

一般式 (D-II) で表わされる基の具体例としては例えば以下のものが挙げられる。

一般式 (D - E) で表わされる基の具体例としては例えば以下のものが挙げられる。

次に本発明に好ましく用いられる源白促進剤を 放出する化合物の具体例を挙げるが、本発明はこ れらに限定されるものではない。

c - (1)

特閒平4-184435 (43)

c - (10)

C - (12)

c - (13)

C - (14)

特開平4-184435 (44)

C-(17)

C - (1 B)

(

(

C - (21)

C - (22)

特別平 4-184435 (45)

特閒平 4-184435 (48)

C - (40)

C - (45)

c - (46)

C - (49)

c - (50)

(

(. .

C - (69)

c - (68)

c - (67)

その他、リサーチ、ディスクロージャー [tem ・ ho 2 4 2 4 1 号、同1 1 4 4 9 号、特開昭 6 1 ー 2 0 1 2 4 7 号公際、特開昭 6 3 - 1 0 6 7 4 9 号、同6 3 - 1 2 1 8 4 4 号に記載された化合物も同様に用いられる。

また、本発明に用いられる漂白促進料放出化合物は、上記の特許明確書の記載に基づいて容易に ・ 合成することができる。

本発明にかかわる譲自促進剤放出化合物は、感光材料を構成するいづれの層にも必加することができるが、感光性乳剤層に添加することが好ましい。その添加量はいづれの層においても1 d 当り 1 × 1 0 **から5 × 1 0 *** を 1 0 *** で 1 × 1 0 *** から5 × 1 0 *** で 1 ** で 1 ** で 1 ** で 1 ** の 1 ** で 1 ** で

本発明の滅臼促進剤放出化合物の透加方法は、 後述の通常のカプラーと同様にして多光材料に添 加することができる。

本発明の感光材料には、感光材料の製造後、健 解光を与えて発色双像処理されるまでの間の感光 材料の経時保存性を改良する目的でホルマリンス カベンジャー (ホルムアルデヒド類と反応してこれを固定する化合物) を使用することが好ましい。これらホルマリンスカベンジャーとしては下記一般式 (S-1) 及び/または (S-1) で乗わされる化合物またはそれらの塩を含有することが特に好ましい。

【式中、X、およびX』は散素原子または=NH基、RiiおよびRiiは水素原子、アシル基または置換差を有してもよい炭化水素残器、RiiおよびRiiは水素原子、水酸器、置換器を有してもよいアミノ基、置換器を有してもよい炭化水素残器 または一OR基(Rは置換器を有してもよい炭化水素残器 または一OR基(Rは置換器を有してもよい炭化水素残器)を表わし、RiiiとRiiは連結して5~ 5 質粒和炭素質はを形成してもよい。ただしRii およびRiiは水酸化メチル器であることはなく、 また X 、および X 、がともに酸素原子であってしかも R …および R …がともに置換基を有してもよい アミノ 基以外の基であるときまたは R …と R 心 が遠結して 5 ~ 6 員飽和炭素 関核を形成するとき には R …および R …の少なくとも 1 つは水素原子 である。〕

(式中、X」およびX。は酸素原子または=NH基、RisおよびRisは水素原子、アシル基または置換基を有してもよい炭化水素残基、Risは置換基を有してもよいイミノ基または置換基を有してもよい炭化水素残基を変わす。ただしRisおよびRisは水酸化メデル基であることはなく、またX。およびX。がともに酸素原子であってしかもRisが置換基を有してもよい炭化水素残益であるときにはRisおよびRisの少なくとも1つは水素

原子である。)

以下にこれら化合物の具体例を挙げる。

$$(S-1)$$

$$0 = \begin{pmatrix} H & & & \\ & &$$

$$(S-7)$$

$$0 = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$0 = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$0 = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$0 = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$0 = \begin{pmatrix} R & + & CH^{*}COOH \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & &$$

$$(S-12)$$

$$0 \stackrel{H}{\longrightarrow} 0$$

$$0 \stackrel{H}{\longrightarrow} 0$$

$$0 \stackrel{H}{\longrightarrow} 0$$

$$0 \stackrel{H}{\longrightarrow} 0$$

$$(S - 17)$$

$$(S-18)$$

$$(S-19)$$

$$(S - 24)$$

$$(S - 26)$$

$$(S-27)$$

$$(S - 32)$$

$$(S - 33)$$

(S-34)

(S-35)

$$0 < \frac{M}{N}$$
 $CH - \bigcirc$

(S - 36)

(

(

(S - 41)

$$z_0 \leftarrow 0 \leftarrow 0 \rightarrow 0 \rightarrow 0$$

(S-43)

(S-37)

(S - 38)

(5 - 39)

(S - 4 0)

$$0 < \bigvee_{\mathbf{H}}^{\mathbf{H}} \bigvee_{\mathbf{O}} \mathbf{N} \mathbf{E}$$

・ケミカル・ソサイアティ・オブ・ジャパン (Bulletin of the Chemical Society of Japan) 3 9 巻 1 5 5 9 ~ 1 5 6 7 頁、 1 7 3 4 ~ 1 7 3 8 頁(1 9 6 6)、ケミッシェ・ベリヒテ

これら化合物は、たとえばプレタン・オブ・ザ

(Chemische Berichte) 5 4 B 巻 1 8 0 2 ~ 1 8 3 3 頁、2 4 4 1~2 4 7 9 頁(1 9 2 1)などに記載されている方法に準じて合成することができる。

これら化合物は1種または2種以上を超み合わせて感光材料中のいかな層に添加されてもよいが、中間層、フィルター層、保護層、アンチハレーション層など感光性乳剤層以外の補助層に添加することが好ましい。

これらの化合物は、空光材料の保存中にカプラーに悪影響を与えるホルアルデヒド類、特にホルムアルデヒドガスを固定し、虚光材料の経時安定性を改良するのみならず、空光材料の掲影後から発色現像処理されるまでの間の経時安定性をも改良するものであり、さらには発色現像処理後の色

像堅牢性をも改良する効果を有している。

本発明の感光材料は、支持体上に青窓色性層、 緑感色性層、赤感色性層のハロゲン化級乳剤層の うち少なくとも1層が設けられていればよく、ハ ロゲン化認乳剤層および非感光性層の層数および 層順に特に耐限はない。典型的な例としては、支 特体上に、実質的に感色性は同じであるが感光度 の異なる複数のハロゲン化銀乳剤層から成る感光 性層を少なくとも1つ有するハロゲン化級写真感 光材料であり、設恵光性層は青色光、緑色光、お よび赤色光のいずれかに悪色性を有する単位感光 性層であり、多層ハロゲン化級カラー写真感光材 料においては、一般に単位感光性層の配列が、支 特体側から順に赤壓色性層、緑盛色性層、青感色 性の順に設置される。しかし、目的に応じて上記 設置順が逆であっても、同一感色性層中に異なる 患光性層が挟まれたような設置順をもどり得る。

上記のハロゲン化鉄感光性層の間および最上層、 最下層には各種の中間層等の非感光性層を設けて

度會感光性層(BL)/高感度會感光性層(BH) /高感度線感光性層(GH)/低感度線感光性層 (GL)/高速度身感光性層(RH)/低感度赤 感光性層(RL)の順、またはBH/BL/GL /GH/RH/RLの順、またはBH/BL/C H/GL/RL/RHの順等に設置することがで をま

また特公昭55-34932号公報に記載されているように、支持体から最も違い何から肯巫光性層/GH/RH/GL/RLの順に配列することもできる。また特別昭56-25738号、同62-63936号明細書に記載されているように、支持体から最も違い何から青感光性層/GL/RL/GH/RHの順に配列することもできる。

また特公昭49-15495号公報に記載されているように上層を最も感光度の高いハロゲン化 観見利居、中層をそれよりも低い感光度のハロゲン化級乳利居、下層を中層よりも更に感光度の低いハロゲン化級乳利用を配置し、支持体に向かって感光度が順次低められた感光度の異なる3層か

接中間層には、特別昭 6 1 - 4 3 7 4 8 号、同 5 9 - 1 1 3 4 3 8 号、同 5 9 - 1 1 3 4 4 0 号、同 6 1 - 2 0 0 3 7 号、同 6 1 - 2 0 0 3 8 号 明 細書に記載されるようなカブラー、 D I R 化合物等が含まれていてもよく、過常用いられるように 混色防止剤を含んていてもよい。

各単位感光性層を排成する複数のハロゲン化級 乳利層は、西独特許第1.121.470号ある いは英国特許第923.045号に記載されるよ うに高感度乳剤層、低感度乳剤層の2層構成を好 ましく用いることができる。過常は、支持体に向 かって順次感光度が低くなる様に配列するのが好 ましく、また各ハロゲン乳剤層の間には非感光性 層が設けられていてもよい。また、特開昭57-112751号、同62-206543号等に 記載されているように支持体より離れた例に低感 度乳剤層、支持体に近い例に高速度乳剤層を設置 してもよい。

具体例として支持体から最も違い側から、低窓

ら構成される配列が挙げられる。このような感光 度の異なる3層から構成される場合でも、特別昭 59-202464号明昭書に記載されているよ うに、同一感色性層中において支持体より離れた 個から中感度乳剤原/高速度乳剤原/低速度乳剤 層の順に配置されてもよい。

その他、高忠度礼利語/従忠度礼利語/中忠度 礼利語、あるいは慈悲度礼利語/中忠度礼利語/ 高忠度礼利語などの順に配置されていてもよい。

また、4 階以上の場合にも、上記の如く配列を 変えてよい。

面体、十四面体のような規則的な結晶を有するもの、球状、板状のような変則的な結晶形を有する もの、双晶面などの結晶欠陥を有するもの、ある いはそれらの複合形でもよい。

ハロゲン化鍵の粒径は、約0.2ミクロン以下 の微粒子でも投影面積直径が約10ミクロンに至 るまでの大サイズ粒子でもよく、多分散乳剤でも 単分散乳剤でもよい。

本発明に使用できるハロゲン化級写真乳剤は、例えばリサーチ・ディスクロージャー(RD) Mol 17643 (1978年12月)、22~23頁、「1. 乳剤製造(Emulsion preparation and types)」、および同Ma [8716 (1979年11月)、648頁、同Ma 307105 (1989年11月)、863~865頁、およびグラフキデ若「写真の物理と化学」、ボールモンテル社刊(P.Glafkides, Chemie et Phisique Photographique, Paul Hontel, 1967)、ダフィン署「写真乳剤化学」、フェーカルプレス社刊(G.F. Duffia, Photographic Emulsion Chemistry (Focal

造をなしていてもよい。また、エピタキシャル接合によって組成の異なるハロゲン化額が接合されていてもよく、また例えばロダン鍵、酸化鉛などのハロゲン化級以外の化合物と接合されていてもよい。また種々の結晶形の粒子の混合物を用いてもよい。

上記の乳剤は潜像を主として表面に形成する表面潜像型でも、粒子内部に形成する内部潜像型でも変面と内部のいずれにも潜像を有する型のいずれもでよいが、ネガ型の乳剤であることが必要である。内部潜像型のうち、特開昭 6 3 - 2 6 4 7 4 0 号に記載のコア/シェル型内部潜像型乳剤であってもよい。このコア/シェル型内部潜像型乳剤であってもよい。この乳剤のシェルの厚みは、現の調製方法は、特開昭 5 9 - 1 3 3 5 4 2 号に記載されている。この乳剤のシェルの厚みは、現像処理等によって異なるが、3 ~ 4 0 a m が好ましく、5 ~ 2 0 a m が 件に好ましい。

ハロゲン化級乳剤は、通常、物理熱成、化学熱 成および分光増整を行ったものを使用する。この ような工程で使用される添加剤はリサーチ・ディ Press. 1966)、ゼリクマンら著「写真真相の製造と塗布」、フォーカルプレス社刊(V.L. Zelikman et al., flaking and Coating Photographic Emulsion, Focal Press. 1964) などに記載された方法を用いて頂製することができる。米国特許第3、574、628号、同3、655、394号および英国特許第1、413、748号などに記載された単分散真剤も好ましい。

また、アスペクト比が約3以上であるような平 板状粒子も本発明に使用できる。平板状粒子は、 ガトフ番、フォトグラフィック・サイエンス・ア ンド・エンジニアリング (Getaff, Photographic Science and Engineering)、第14巻248~ 257頁(1970年):米国特許築4、434、 226号、同4、414、310号、阿4、43 3、048号、同4、439、520号および英 国特計第2、112、157号などに記載の方法 により簡単に調製することができる。

結晶構造は一様なものでも、内部と外部とが異 質なハロゲン組成からなるものでもよく、層状構

スクロージャー加17643、同M18716お よび同版307105に記載されており、その該 多箇所を後掲の表にまとめた。

本発明の選光材料には、整光性ハロゲン化級乳 剤の粒子サイズ、粒子サイズ分布、ハロゲン組成、 粒子の形状、歴度の少なくとも1つの特性の異な る2種類以上の乳剤を、同一層中に混合して使用 することができる。

米国特許第4、082、553号に記載の粒子 表面をかぶらせたハロゲン化銀粒子、米国特許第 4.626、498号、特開昭59-21485 2号に記載の粒子内部をかぶらせたハロゲン化銀 粒子、コロイド銀を感光性ハロゲン化銀乳剤高お よび/または実質的に非感光性の観水性コロイド 層に好ましく使用できる。粒子内部または要面を かぶらせたハロゲン化銀粒子とは、感光材料の未 露光部および露光部を問わず、一様に(非像様に) 現像が可能となるハロケン化銀粒子のことをいう。 粒子内部または要面をかぶらせたハロゲン化銀粒 子の調製法は、米国特件類4.626.498号、

特開平4-184435 (55)

特開昭 5 9 - 2 1 4 8 5 2 号に記載されている。 粒子内部がかぶらされたコアンシェル型ハロケ

粒子内部がかぶらされたコアンシェル型ハロゲン化銀は、同一のハロゲン組成をもつものでも異なるハロゲン組成をもつものでも異なたは要が出成をもつものでもよい。粒子内部をしては、塩としては、塩のかができる。これらのかがれたハロが、本力をはそりは、塩のかがない。また、塩子サイズにはの、の1~0、75μm、特に0、05~0、6μmが好ましい。また、粒子形状については特に限定は対でもよいが、単分については特に限定は対でもよいが、単分をでもよいが平均数子の重量または粒子数の少なくとも95%が平均なったが好ましい。

本発明には、非感光性微粒子ハロゲン化銀を使用することが好ましい。 非感光性微粒子ハロゲン 化銀とは、色素画像を得るための像様露光時においては感光せずに、その現像処理において実質的 に現像されないハロゲン化療体粒子であり、あらかじめカブラされていないほうが好ましい。

被粒子ハロゲン化銀は、臭化銀の含有率が0~100モル%であり、必要に応じて塩化銀および /または沃化銀を含有してもよい。好ましくは沃 化銀を0.5~10モル%含有するものである。

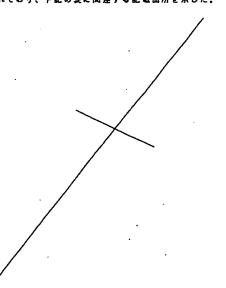
微粒子ハロゲン化銀は、平均粒径(投影面段の円相当直径の平均値)が 0.01~0.5 mmが好ましく、0.02~0.2 mmがより好ましい。

微粒子ハロゲン化銀は、通常の感光性ハロゲン 化級と同様の方法で鋼製できる。この場合、ハロゲン化銀粒子の表面は、化学的に増感される必要 はなく、また分光増速も不要である。ただし、これを繁布液に添加するのに先立ち、あらかじめトリアゾール系、アザインデン系、ベングチアグリウム系、もしくはメルカプト系化合物または受動 化合物などの公知の安定剤を添加しておくことが 好ましい。この微粒子ハロゲン化銀粒子含有層に、コロイド銀を好ましく含有させることができる。

本発明の感光材料の堕布銀量は、10.0g/

ポ以下であり、7.0g/ポ以下が好ましく、5.0g/ポ以下が特に好ましい。

本発明に使用できる公知の写真用添加剤も上記の3つのリサーチ・ディスクロージャーに記載されており、下記の表に関連する記載箇所を示した。



866円 11969年11月 866円 868~888円 888~870頁 872月 872~875月 872~875月 872~875月 873~875月 873~875月	R D 1 8 7 1 6 11973年11月 6 4 8 頁右圖 6 4 8 頁右國 6 4 9 頁右國 6 4 9 頁右國 6 4 9 頁右國 6 4 9 頁右國 6 5 0 頁左國 6 5 1 頁左國 6 5 1 頁左國 6 5 0 頁右國	RD17843 11978年12月 23~24月 24~26月 25~26月 25月6刊 25月6刊 25月6刊 26月 26月 26月 26月 26月 26月 26月 26月 26月 26月	終 加 前 の 種 類 1. 化学性表別 2. 送皮上昇列 3. 分光性音別 3. 分光り防止系 安定別 5. かより防止系 安定別 5. かより防止系 安定別 7. ステイン防止剂 3. 受し部別 9. 便認別 9. 便認別 10. バインデー 11. 可望机 3. 整件助別 3. 数别别 3. 数别别别 3. 数别别别 3. 数别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别别
876~877異	650頁右脚	2.7其	13. スタチック防止和
875~876月	650月台初	26~27頁	生布助肌 美国语性利
876月	650頁右聯	27月	可留机 政治的
873~874異	651頁左配	26項	バインダー
874~ 875頁	651頁左側	26月	
872頁	650頁左側	25頁	色素面似安定和
872頁	650頁左隨一右側	2 5 页右侧	スティン砂山剤
	649頁右個~ 650頁左間	25~26頁	光吸収別、フィルター取料、紫外線吸収剤
868~870頁	649頁右側	24~25月	かより防止和、安定制
868月	647頁右側	24月	地色和
	648頁右閣~ 649頁右閣	23~24月	分光量音和、独色性容和
	648月白松		的文上昇刺
866月	6 4 8 頁右側	23月	
R D 3 0 7 1 0 5 [1989年][月]	RD18716 [1979年11月]	RD17643 11978年12月1	£. 6 ≅

また、ホルムアルデヒドガスによる写真性能の 劣化を防止するために、米国特許 4. 4 1 1. 9 8 7 号中同第4. 4 3 5. 5 0 3 号に記載された ホルムアルデヒドと反応して、固定化できる化合 物を感光材料に添加することが好ましい。

本発明の歴光材料には、米国特許第4.740.454号、周第4.788.132号、特開昭62-18539号、特開平1-283551号に記載のメルカプト化合物を含有させることが好ましい。

本発明の感光材料に、特開平 1 - 1 0 6 0 5 2 号に記載の、現像処理によって生成した現像銀量とは無関係にかぶらせ利、現像促進剤、ハロケン化銀溶剤またはそれらの前駆体を放出する化合物を含有させることが好ましい。

(

本発明の感光材料には、国際公開W088/04794号、特裏平1-502912号に記載された方法で分散された染料またはEP317、308A号、米国特許4、420、555号、特別平1-259358号に記載の染料を含有させる

7号、リサーチ・ディスクロージャーM2 4 2 2 G (1984年6月)、特別昭60-33552 号、リサーチ・ディスクロージャーM24230 (1984年6月)、特別昭60-43659号、同61-72238号、同60-35730号、同55-118034号、同60-185951号、米国特許第4.500.630号、同第4.556.630号、国際公開W088/04795号等に記載のものが特に好ましい。

シアンカブラーとしては、フェノール系及びナフトール系カブラーが挙げられ、米国特件第4.052.212号、同第4.146.396号、同第4.296.200号、同第2.369.929号、同第2.801.171号、同第2.772.162号、同第2.895、826号、同第3.772.002号、同第3.758.308号、同第4.334.011号、同第4.327.1173号、西独特許公開第3.329.729号、欧州特許第1

ことが好ましい。

本発明には種々のカラーカプラーを使用することができ、その具体例は前出のリサーチ・ディスクロージャーNo. 1.7.6.4.3、 $VI-C\sim C$ 、および同No.3.0.7.1.0.5、 $VI-C\sim C$ に記載された特許に記載されている。

4 エローカプラーとしては、例えば米国特許第3.933.501号、同第4.022.620号、同第4.326.024号、同第4.401.752号、同第4.248.961号、特公昭58-10739号、英国特許第1.425.020号、同第1.476.760号、米国特許第3.973.968号、同第4.314.023号、同第4.511,649号、欧州特許第249.473A号、等に記載のものが好ましい。

マゼンタカプラーとしては5-ビラゾロン系及びビラゾロアゾール系の化合物が好ましく、米国特許第4,310,619号、周第4,351.897号、欧州特許第73,636号、米国特許第3,061.432号、周第3,725.06

21.365A号、岡第249.453A号、米田特許第3.446.622号、岡第4.333. 999号、同第4.775.616号、岡第4. 451.559号、岡第4.427.767号、 岡第4.690.889号、岡第4.254.2 12号、岡第4.296.199号、特開昭61 -42658号等に記載のものか好ましい。

ポリマー化された色素形成カプラーの典型例は、 米国特許第3. 451.820号、同第4.08 0.211号、同第4.367.282号、同第 4.409.320号、同第4.576.910 号、英国特許2.102.137号、欧州特許第 341.188A号等に記載されている。

発色色素が通度な拡散性を有するカプラーとしては、米国特許第4、356、237号、英国特許第2、125、570号、欧州特許第96、570号、西独特許(公開)第3、234、533号に記載のものが好ましい。

発色色素の不要吸収を補正するためのカラード・カプラーは本発明のイエローカラードシアンカ

プラーに加えて、リサーチ・ディスクロージャー 他 1 7 6 4 3 の VI — C 項、 同 他 3 0 7 1 0 5 の VI — C 項、 米国特許第4 . 1 6 3 . 6 7 0 号、 特公 昭 5 7 - 3 9 4 1 3 号、 米国特許第4 . 0 0 4 . 9 2 9 号、 同類 4 . 1 3 8 . 2 5 8 号、 英国特許 第1 . 1 4 6 . 3 6 8 号に記載のものが好ましい。また、 米田特許 第4 . 7 7 4 . 1 8 1 号に記載のカップリング時に放出された蛍光色素により発色色素の不要吸収を補正するカプラーや、 米国特許 第4 . 7 7 7 . 1 2 0 号に記載の現像主張と反応して色素を形成しうる色素プレカーサー 基を鯉脱 基として有するカプラーを用いることも好ましい。

カップリングに伴って写真的に有用な残茎を放出する化合物もまた本発明で好ましく使用できる。現像抑制剤を放出するDIRカブラーは、前述のRD17643、VI-F項及び同M307105、VI-F項に記載された特許、特開昭57-151944号、同57-154234号、同60-184248号、同63-37350号、米国等許4.248.962号、

同4.782.01.2号に記載されたものが好ま しい。

現像時に面像状に遺核刑もしくは現像促進所を放出するカプラーとしては、英国特許和2.097.140号、同第2.131.188号、特別図59-170840号に記載のものが好ましい。また、特別図60-107029号、同60-252340号、特別平1-44940号、同107025により、時間平1-44940号、同10-45687号に記載の現像主薬の酸化体との酸化運元反応により、かよら世別、現像促進剤、ハロケン化銀溶剤等を放出する化合物も好ましい。

その他、本発明の感光材料に用いることのできる化合物としては、米国特許第4.130.427号等に記載の競争カブラー、米国特許第4.283、472号、同第4.338.393号、同第4.310.618号等に記載の多当量カブラー、特開昭60-185950号、特開昭62-24252号等に記載のDIRレドックス化合物放出カブラー、DIRカブラー放出カブラー、

DIRカプラー放出レドックス化合物もしくはDIRレドックス放出レドックス化合物、欧州特許第173.302A号、周期313.308A号に記載の歴股後復色する色素を放出するカプラー、米国特許第4.555.477号等に記載のリガンド放出カプラー、特闘昭63-75747号に記載のロイコ色素を放出するカプラー、米国特許第4.774.181号に記載の蛍光色素を放出するカプラー等が挙げられる。

本発明に使用するカプラーは、種々の公知分散 方法により歴光材料に導入できる。

水中油漬分散法に用いられる高沸点溶媒の例は 米国特許第2.322.027号などに記載され ている。

水中油漬分散法に用いられる常圧での沸点が175 で以上の高沸点有機溶剤の具体例としては、フタル酸エステル版(ジブチルフタレート、ジシクロヘキシルフタレート、デシルフタレート、ビス(2、4・ジー1・アミルフェニル)フタレート、ビス

(2, 4-ジーレーアミルフェニル) イソフタレ ート、ピス(1.1-ジエチルプロピル)フタレ ートなど)、リン酸またはホスホン酸のエステル 類(トリフェニルホスフェート、トリクレジルホ スフェート、2-エチルヘキシルジフェニルホス フェート、トリシクロヘキシルホスフェート、ト リー2-エチルヘキシルホスフェート、トリドデ シルホスフェート、トリプトキシエチルホスフェ ート、トリクロロプロピルホスフェート、ジー2 ーエチルヘキシルフェニルホスホネートなど)、 安息香酸エステル鎖(2-エチルヘキシルペンゾ エート、ドデシルベンゾエート、2-エチルヘキ シルーァーヒドロキシペンゾエートなど)、アミ ド蛾(N. Nージエチルドデカンアミド、N. N ージエチルラウリルアミド、N-テトラデシルビ ロリドンなど)、アルコール煮またはフェノール 質(イソステアリルアルコール、2.4-ジー~ tert-アミルフェノールなど)、監訪族カル ポン酸エステル質(ピス(2-エチルヘキシル) セパケート、ジオクチルアゼレート、グリセロー

ルトリプチレート、イソステアリルラクテート、トリオクチルシトレートなど)、アニリン誘導体(N. N-ジプチルー2-プトキシー5-tertーオクチルアニリンなど)、炭化水素類(パラフィン、ドデシルベンゼン、ジイソプロピルナフタレンなど)などが挙げられる。また補助溶剤としては、沸点が約30℃以上、好ましくは50℃以上約160℃以下の有機溶剤などが使用でき、臭型例としては酢酸エチル、酢酸プチル、ブロピオン酸エチル、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、2-エトキシエチルアセテート、ジメチルホルムアミドなどが挙げられる。

ラテックス分散法の工程、効果および含浸用のラテックスの具体例は、米閣特許第4.199.363号、西独特許出版(OLS)第2.541.274号および同第2.541.230号などに記載されている。

本発明のカラー感光材料中には、フェネチルアルコールや特開昭63-257747号、同62-272248号、および特開平1-80941

膜厚を意味し、膜影調速度Tivaは、当該技術分野において公知の手法に従って測定することができる。例えば、エー・グリーン (A.Green)らによりフォトグラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング(Photogr.Sci.Eng.)、19巻、2号、124~129頁に記載の型のスエロメーター(影測計)を使用することにより、測定でき、Tivaは発色項像液で30で、3分15秒処理した時に到達する最大影測膜厚の90%を絶和膜厚とし、飽和膜厚の1/2に到達するまでの特間と定義する。

腰膨稠速度 T.v. は、バインダーとしてのゼラチンに便設剤を加えること、あるいは整布後の経 時条件を変えることによって頻整することができる。また、膨調率は150~400 %が好ましい。 彫調率とは、さきに述べた条件下での最大彫調膜 厚から、式:(最大彫刻 股軍一股厚) / 股厚に従って計算できる。

本発明の感光材料は、乳剤層を有する側の反対 側に、乾燥膜厚の総和が2 pm~20 pmの気水 号に記載の1、2ーペンズイソチアプリン-3ーオン、ローブチル pーヒドロキシベンプエート、フェノール、4ークロル-3、5ージメチルフェノール、2ーフェノキシエタノール、2ー(4ーチアプリル)ペンズイミダブール等の各種の防窓割もしくは防敵剤を添加することが好ましい。

本発明は種々のカラー歴光材料に適用することができるが、好ましくは一般用もしくは映画用のカラーネガフィルムが代表的な例である。

本発明に使用できる適当な支持体は、例えば、 前述のRD. Mo.17643の28頁、同Mo.187 16の647頁右側から648頁左欄、および同 Mo.307105の879頁に記載されている。

本発明の感光材料は、乳剤層を有する例の全観 水性コロイド層の腹厚の総和が28μm以下であることが好ましく、23μm以下がより好ましく、 18μm以下が更に好ましく、16μm以下が特 に好ましい。また腹影調速度Tルには30秒以下 が好ましく、20秒以下がより好ましい。腹厚は、 25て相対湿度55%調湿下(2日)で測定した

性コロイド層(バック層と称す)を設けることが 好ましい。このバック層には、前述の光吸収剤、 フィルター染料、紫外線吸収剤、スタチック防止 剤、硬膜剤、パインダー、可塑剤、潤清剤、塗布 助剤、表面活性剤等を含有させることが好ましい。 このバック層の影渦率は150~500%が好ま しい。

本発明に従ったカラー写真感光材料は、前述のRD、 No. 17643の28~29頁、同No. 18716の651左脳~右概、および同No. 307105の880~881頁に記載された通常の方法によって現像処理することができる。

本発明の感光材料の現像処理に用いる発色現像 彼は、好ましくは芳香族第一級アミン系発色現像 主薬を主成分とするアルカリ性水溶液である。こ の発色現像主薬としては、アミノフェノール系化 合物も有用であるが、P-フェニレンジアミン系 化合物が好ましく使用され、その代表例としては 3-メチルー4-アミノーN・N・ジェチルアニ リン、3-メチルー4-アミノーN・エチルーN - β - ヒドロキシエチルアニリン、3 - メチルー4 - アミノーN - エチルーN - β - メタンスルキンアミドエチルアニリン、3 - メチルー4 - アミノーN - エチルーβ - メトキシエチルアニリン及びこれらの破験塩、塩酸塩もしくはp - トルエンスルキン酸塩などが挙げられる。これらの中で、特に、3 - メチルー4 - アミノーN - エチルーN - β - ヒドロキシエチルアニリン健酸塩が好ましい。これらの化合物は目的に応じ2種以上併用することもできる。

発色現像液は、アルカリ金属の炭酸塩、 本ウ酸塩もしくはリン酸塩のようなPH級衝剤、塩化物塩、具化物塩、沃化物塩、ベンズイミダゾール類、ベンゾチアゾール類もしくはメルカプト化合物のような現像抑制剤またはカブリ防止剤などを含むのが一般的である。また必要に応じて、 ヒドロキシルアミン、ジェチルヒドロキシルアミン、 亜錠酸塩、 N. Nービスカルボキシメチルヒドラジンの如きヒドラジン類、フェニルセミカルバジド類、トリエタノールアミン、カテコールスルホン酸類

は、処理するカラー写真感光材料にもよるが、一般に感光材料1平方メートル当たり3を以下であり、補充液中の具化物イオン温度を低減させておくことにより500 起以下にすることもできる。 補充量を低減する場合には処理槽の空気との接触 面積を小さくすることによって液の蒸発、空気酸 化を防止することが好ましい。

処理権での写真処理液と空気との接触面積は、 以下に定義する関ロ率で変わすことができる。 即ち、

処理液と空気との接触面積(cil) 処理液の容量(cil)・

上記の関口率は、0.1以下であることが好ましく、より好ましくは0.001~0.05である。このように関口率を伝滅させる方法としては、処理信の写真処理液面に浮き重等の温度物を設けるほかに、特開平1-82033号に記載された可動重を用いる方法、特開昭63-216050号に記載されたスリット現像処理方法を挙げることができる。関口率を伝滅させることは、発色現

の如き各種保恒剤、エチレングリコール、ジエチ レングリコールのような有機溶剤、ベンジルアル コール、ポリエチレングリコール、四級アンモニ カム塩、アミン類のような現像促進剤、色素形成 カプラー、競争カプラー、1-フェニルー3-ピ ラゾリドンのような補助現象主薬、粘性付与剤、 アミノポリカルボン酸、アミノポリホスホン酸、 アルキルホスホン酸、ホスホノカルポン酸に代表 されるような各種キレート剤、例えば、エチレン ジミアン四酢酸、ニトリロ三酢酸、ジエチレント リアミン五酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、 ヒドロキシエチルイミノジ酢酸、1-ヒドロキシ エチリデン-1, 1-ジホスホン酸、ニトリロー N. N. Nートリメチレンホスホン酸、エチレン ジアミンーN、N,N,N-テトラメチレンホス ホン酸、エチレンジアミンージ(oーヒドロキシ フェニル酢酸)及びそれらの塩を代表例として学 げることができる。

これらの発色現象液のpHは9~12であることが一般的である。またこれらの現象液の補充量

像及び風白現像の商工程のみならず、後続の諸工程、例えば、源白、源白定者、定者、水洗、安定化などの全ての工程において適用することが好ましい。また、現像液中の臭化物イオンの蓄積を抑える手段を用いることにより補充量を低減することもできる。

発色現像処理の時間は、通常2~5分の間で設定されるが、高温高pHとし、かつ発色現像主架 を高濃度に使用することにより、更に処理時間の 短縮を図ることもできる。

発色項像後の写真乳剤層は過常酸級処理される。 脱級処理工程は、発色現像処理工程後度ちに行な われてもよいし、敗級処理工程の前に補助処理工程、例えば、中和処理、硬膜処理、水洗などの工程を含んでもよい。また、補助処理工程は、股級 処理工程間に行なわれてもよく、股級処理工程が 終了し、乾燥直前に行なわれてもよい。遺常、股 級処理工程が終了し、乾燥直前には水洗及び/又 は安定化処理が行なわれる。

本発明においては、この発色現象処理工程終了

後の処理工程の全処理時間は、3分15秒以内が 好ましい。より好ましくは2分30秒以内であり、 最も好ましいのは2分以内である。

脱級処理工程においては、発色現像処理された 感光材料は通常源白処理されるが、源白処理は定 着処理と同時に行なわれてもよいし(漂白定着処 理)、個別に行なわれてもよい。更に処理の迅速 化を図るため、源白処理後源白定着処理する処理 方法でもよい。さらに二槽の連続した漂白定者浴 で処理すること、源白定著処理の前に定署処理す ること、又は漂白定著処理後漂白処理することも 目的に応じ任意に実施できる。源白剤としては、 例えば鉄(豆)などの多価金属の化合物、過酸類、 キノン類、ニトロ化合物等が用いられる。代表的 澤白剤としては鉄(町)の有機錯塩、例えばエチ レンジアミン四酢酸、ジエチレントリアミン五酢 盤、シクロヘキサンジアミン四酢酸、メチルイミ ノ二酢酸、1、3-ジミアミノプロパン四酢酸、 グリコールエーテルジアミン四酢酸、などのでき ノポリカルボン酸類もしくはクエン酸、酒石酸、

リンゴ酸などの錯塩などを用いることができる。これらのうちエチレンジアミン四酢酸跌(11) 増塩、及び 1 . 3 ージアミノブロバン四酢酸跌(11) 増塩を始めとするアミノボリカルボン酸鉄(11) 増塩は迅速処理と度境汚染防止の観点から好ましい。さらにアミノボリカルボン酸鉄(11) 増塩は流白液においても、漂白定着液においても特に有用である。これらのアミノボリカルボン酸鉄(11) 特塩を用いた源白液又は漂白定着液のp H に 通常4 . 0 ~ 8 であるが、処理の迅速化のためにさらに低いp H で処理することもできる。

源白液、源白定者液及びそれらの前谷には、必要に応じて漂白促進料を使用することができる。有用な漂白促進料の具体例は、次の明細書に記載されている:米国特許第3.893.858号、西独特許第1.290.812号、同2.059.88号、特別昭53-32736号、同53-35631号、同53-104232号、同53-

-124424号、同53-141623号、同 53-28426号、リサーチ・ディスクロージ +一版17129号(1978年7月)などに記 載のメルカプト基またはジスルフィド基を有する 化合物:特開昭50-140129号に記載のチ アゾリジン誘導体:特公昭45-8506号、特 閉昭52-20832号、周53-32735号、 米国特許第3.706.561号に記載のチオ尿 常誘導体:西独特許第1,127,715号、特 開昭 5 8 - 1 6。 2 3 5 号に記載の沃化物塩;西 独特許第966,410号、周2.748.43 0 号に記載のポリオキシエチレン化合物類:特公 昭 4 5 - 8 8 3 6 号記載のポリアミン化合物: そ の他特別昭49-40, 943号、周49-59. 6 4 4 号、間 5 3 - 9 4、 9 2 7 号、周 5 4 - 3 5. 727号、同55-26. 506号、同58 - 1.6 3. 9 4 0 号記数の化合物: 具化物イオン 等が使用できる。なかでもメルカプト基またはジ スルフィド茶を有する化合物が促進効果が大きい 観点で好ましく、特に米国特許第3、893。8

58号、西独特许第1.2990.812号、特別 昭53-95,630号に記載の化合物が好ましい。更に、米国特許第4.552.834号に記載の化合物も好ましい。これらの源白促進剤は感材中に添加してもよい。摄影用のカラー感光材料を源白定着するときにこれらの漂白促進剤は特に有効である。

漂白液や漂白定者板には上記の化合物の他に、 渡白スティンを防止する目的で有機酸を含有させ ることが好ましい。特に好ましい有機酸は、酸解 離定数(pKa)が2~5である化合物で、具体 的には酢酸、プロピオン酸、ヒドロキシ酢酸など が好ましい。

定者液や源白定者液に用いられる定者剤としてはチオ硫酸塩、チオシアン酸塩、チオエーテル系化合物、チオ尿素類、多量の沃化物塩等をあげることができるが、チオ硫酸塩の使用が一般的であり、特にチオ硫酸アンモニウムが最も広範に使用できる。また、チオ硫酸塩とチオシアン酸塩、チオエーテル系化合物、チオ尿素などの併用も好ま

しい。定者液や漂白定著液の保恒剤としては、亜 硫酸塩、重亜硫酸塩、カルボニル重亜硫酸付加物 あるいは欧州特許第294769A号に起数のス ルフィン酸化合物が好ましい。更に、定者液や滅 白定者液には液の安定化の目的で、各種アミノボ リカルボン酸質や有機ホスホン酸類の添加が好ま しい。

本発明において、定著液または漂白定素液には、PH 調整のためにPK a が 6. 0 ~ 9. 0 の化合物、好ましくは、イミダゾール、1 - メチルイミダゾール、2 - メチルイミダゾールの如きイミダゾール類を0. 1 ~ 10 モルノ&添加することが好ましい。

脱級工程の時間の合計は、脱銀不良が生じない 範囲で短い方が好ましい。好ましい時間は1分~ 3分、更に好ましくは1分~2分である。また、 処理温度は25℃~50℃、好ましくは35℃~ 45℃である。好ましい温度範囲においては、脱 銀速度が向上し、かつ処理後のステイン発生が有効に防止される。

58号、同60~191259号に記載の歴光材 料搬送手段を有していることが好ましい。前記の 特開昭60~191257号に記載のとおり、こ のような搬送手段は前浴から後浴への処理液の特 込みを著しく削減でき、処理液の性能劣化を防止 する効果が高い。このような効果は各工程におけ る処理時間の短縮や、処理液補充量の低減に特に 有効である。

本発明のハロゲン化級カラー写真思光材料は、 股級処理後、水洗及び/又は安定工程を経るのが 一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材料の特性(例えばカプラー等使用素材による)、 用途、更には水洗水温、水洗タンクの数(段数)、 向流、順捷等の補充方式、その他種々の条件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向波方 式における水洗タンク数と水量の関係は、Journal of the Society of Motion Picture and Television Engineers 第64巻、P. 248~25 3(1955年5月号)に記載の方法で、求めることができる。

放銀工程においては、既搾ができるだけ強化さ れていることが好ましい。農伴強化の具体的な方 法としては、特別昭62-[83460号に記載 の感光材料の乳剤面に処理液の噴波を衝突させる 方法や、特別昭62-183461号の回転手段 を用いて攪拌効果を上げる方法、更には液中に設 けられたワイパープレートと乳剤面を接触させな がら感光材料を移動させ、乳剤表面を乱波化する ことによってより攪拌効果を向上させる方法、処 理液全体の循環浪量を増加させる方法が挙げられ る。このような景牌向上手段は、源白波、源白定 着液、定者液のいずれにおいても有効である。機 律の向上は乳剤膜中への源白剤、定着剤の供給を 速め、結果として脱銀速度を高めるものと考えら れる。また、前記の攪拌向上手段は、瀧白促進所 を使用した場合により有効であり、促進効果を書 しく増加させたり漂白促進剤による定著阻害作用 を解消させることができる。

本発明の感光材料に用いられる自動現像機は、 特開昭60-191257号、同60-1912

前記文献に記載の多野河波方式によれば、水洗 水量を大幅に波少し得るが、タンク内における水 の潜習時間の増加により、バクテリアが繁殖し、 生成した浮遊物が感光材料に付着する等の問題が 生じる。本発明のカラー感光材料の処理において、 このような問題の解決策として、特開昭62-2 88.838号に記載のカルシウムイオン、マグ ネシウムイオンを低減させる方法を振めて有効に 用いることができる。また、特開昭57-8.5 4.2号に記載のイソチアゾロン化合物やサイアベ ンダゾール類、塩素化イソシアヌール酸ナトリウ ム等の塩素系段菌剤、その他ペンプトリアゾール 等、旭口博君「防菌防黴剤の化学」(1986年) 三共出版、衛生技術会編「豪生物の滅窟、政菌、 防微技術」(1982年)工業技術会、日本防菌 防微学会編「防菌防散剂事典」(1986年)に 記載の設置期を用いることもできる。

本発明の感光材料の処理における水洗水のpH は、4~9であり、好ましくは5~8である。水 洗水温、水洗時間も、感光材料の特性、用途等で

持開平 4-184435 (62)

様々設定し得るが、一般には、15~45でで20秒~10分、好ましくは25~40でで30秒~5分の範囲が選択される。更に、本発明の感光 材料は、上記水洗に代り、直接安定液によって処理することもできる。このような安定化処理においては、特開昭57~8543号、同58~14834号、同60~220345号に記載の公知の方法はすべて用いることができる。

また、前紀水洗処理に続いて、更に安定化処理する場合もあり、その例として、撮影用カラー感光材料の最終浴として使用される、色素安定化剤と界面活性剤を含有する安定浴を挙げることができる。色素安定化剤としては、ホルマリンやグルタルアルデヒドなどのアルデヒド類、Nーメチロール化合物、ヘキサメチレンテトラミンあるいはアルデヒド亜硫酸付加物などを挙げることができる。

この安定浴にも各種キレート剤や防御剤を加えることもできる。

上記水洗及び/又は安定液の補充に伴うオーバ

い、典型的な化合物は特開昭 5 6 - 6 4 3 3 9 号、 同 5 7 - 1 4 4 5 4 7 号、および同 5 8 - 1 1 5 4 3 8 号等に記載されている。

本発明における各種処理液は10℃~50℃において使用される。通常は33℃~38℃の温度が複準的であるが、より高温にして処理を促進し処理時間を矩縮したり、逆により低温にして百賀の向上や処理液の安定性の改良を達成することができる。

(実施例)

以下に、本発明を実施例により、更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

実施例1

下塗りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 体上に、下記に示すような組成の各層よりなる多 層カラー感光材料である試料101を作成した。 (感光層の組成)

変布量はハロゲン化銀およびコロイド級につい ては g / n 単位で表した級の量を、またカプラー、 ーフロー液は脱銀工程等他の工程において再利用 することもできる。

自動現像板などを用いた処理において、上記の 各処理液が蒸発により濃縮化する場合には、水を 加まて濃縮補正することが好ましい。

本発明のハロケン化銀カラー感光材料には処理の簡略化及び迅速化の目的で発色現像主薬を内蔵しても良い。内蔵するためには、発色現像主薬の各種プレカーサーを用いるのが好ましい。例えば米国特許第3.342.597号起載のインドアニリン系化合物、同第3.342.599号、リサーチ・ディスクロージャー№14.850及び同心15.159に記載のファルドール化合物、国特許第3.719.492号起載の金属塩増体、特別の53-135628号記載のウレタン系化合物を挙げることができる。

本発明のハロゲン化銀カラー感光材料は、必要 に応じて、発色現像を促進する目的で、各種の! -フェニルー3-ピラゾリドン類を内蔵しても良

添加剤およびゼラチンについては g / nl単位で表した量を、また増添色素いついては同一層内のハロゲン化扱!モルあたりのモル数で示した。

第1届:ハレーション防止層

県色コロイド銀	级塗布量	0.	2 0
ゼラチン		2.	2 0
U V - 1	•	0.	1 1
U V - 2		0.	2 0
C p d - 1	4.	0 ×	10-3
C p d - 2	1.	9 ×	10-2
S o l v - 1		0.	3 0
S o 1 v - 2	1.	2 ×	10-4
第2月:中間層			

微粒子沃臭化銀(Ag I 1,0モル%、

球相当後0.07 µ m)

	級墜布量		0	٠	I	5
ゼラチン			1		0	0
E x C - 4		6.	0	×	J	0 - 2
C p d 3		2.	0	×	ı	0 - 2

第3届:第1赤密乳剂器

特閒平 4-184435 (63)

沃真化级乳剂(Agl	5. 0モル%、	第4 届:第2 赤感乳剂值	
表面高 A g 【型、球机	目当後 0. 9 μ m 、	沃奥化级乳刑(Agl	
は相当径の変動係数	2 1 %.	内部高Ag「型、球相	当後1.0 m m 、
平板状粒子、直径/「	¥み比7.5) ·	球相当径の変動係数 2	5 %、
	级速布量 0.55	仮状粒子、直径/厚み	比3.0)
沃臭化級乳剤(Agl	4.0モル%、		銀塗布量 0.90
内部高Agl型、球	相当还0. 4 p m、	ゼラチン	1.00
球相当径の変動係数	18%.	E x 5 - 1	3. 0×10 4 + 1
十四面体粒子)	·.	E x 5 2	1. 0×10 **モル
	銀塗布量 0.52	E x S - 3	3. 0×10 ** モル
ゼラチン	1.90	E x C - 1	0.08
E x S - 1	4. 5×10-4±1	E x C - 6	0.06
E x S - 2	1.5×10 **モル	E x C - 2	6. 2 × 1 0 · z
E x S - 3	4. 0×10 **モル	E x C - 4	4. 0 × 1 0 - z
E x C - 1	0.25	E x C - 7	3. 0×10-*
E x C - 6	0.51	S o i v - 1	0.10
E x C - 3	1. 0 × 1 0 **		
E x C - 4	2. 3 × 1 0 - z	沃莫化級乳剤(Agl	4
E x C - 7	0.105	内部高Agl型、球相	当任1. 4 # m 、
S o 1 v - 1	0.38	球相当径の変動係数 2	8 % .
仮状粒子、直径/厚み	注 6.0) 銀速布量 1.50		i 2 生ル%、
ゼラチン	1. 20	内部高Agl型、蜂相当	
E x S - 1	2. 0×10 ** ** **	詳相当径の変動係数し	
E x S - 2	6. 0×10・*モル	十四面体粒子)	
E x S - 3	2. 0×10 ** モル		B 全布量 0.23
E x C - 2	8. 5×10-	ゼラチン	1.20
E x C - 5	7: 3×10**	E x S - 4	5. 0×10-1モル
E x C - 7	1. 5×10 ⁻¹	E x S - 5	2. 0×10 **モル
S o 1 v - 1	0.12	E x S - 6	1. 0×10 ** モル
S o 1 v - 2	0.12	E x M - 1	0.30
第6層:中間層		E x M - 7	0.25
ゼラチン	1.00	E x M - 2	0 . 1 · 0
C p d - 4	8. 0×10-1	E x M - 5	2. 6 × 1 0 · E
S o 1 v - 1	8. 0×10-1	S o 1 v - 1	0.30
第7層:第1絲感乳剌曆		S o 1 v - 3	1. 5 × 1 0 - 1
沃奥化镀乳剂(Agl		S o 1 v - 4	0.25
夏面高Ag〔型、球 核		第8屆:第2禄惠乳剂局	
球相当径の変動係数器	2.1%	沃莫化銀乳剂 (Ag 1	8. 5モル%、
	E 2 H 7 . 0 Y	内部高Ag[型、球相	•
平板状粒子、直径/6		130014	

特閒平4-184435 (84)

球相当径の変動係数	2 5 % .		銀塗布量 1.30
板状粒子、直径/厚。	头比3. 0)	ゼラチン	1.20
	級塗布量 0.65	E x S - 4	2. 0×10-4モル
ゼラチン	0.70	E x S - 5	8. 0×10 ** モル
E x S - 4	3. 5×10-4±1	E x S - 6	8. 0×10 ⁻⁵ モル
E x S ~ 5	1. 4×10** モル	E x M - 4	4.5×10 ⁻² .
E x S - 6	7. 0×10 ⁻⁵ モル	E x M - 6	1. 0 × 1 0 · *
E x M - 8	0.21	E x C - 2	4. 5 × 10 · 3
E x M - 2	7. 1 × 1 0 · 3	C p d - 5	1. 0 × 1 0 - z
E x M - 3	2. 5 × 1 0 - z	S o 1 v - 1	0.25
S a 1 v - 1	0.35	第11屆:イエローフ	ィルター暦
S o I v - 4	7, 0 × 1 0 -=	ゼラチン	0.50
第9 唐:中間暦		C p d — 6	5. 2 × 1 0 · 2
ゼラチン	0.50	S o 1 v - 1	0.12
S o 1 v - 1	2. 0 × 1 0 - z	第12屆:中間層	
第10層:第3級感乳剂	5	ゼラチン	0.45
沃奥化集乳剂(Agl	1 i . 3 ± ル%、	C p d - 3	0.10
内部萬Ag!型、球	∄当径 1. 4 μ m、	第13層:第1青磁乳	斜 層
球相当径の変動係数	28%.	沃臭化银乳剂(Ag	1 2モル%、
板状粒子、直径/厚。	3.比6.0)	均一Ag[型、球	相当任0.55μm、
	•		

球相当径の変動係数 2 5	%.	第15層:中間層	
平板状粒子、直径/厚み	比7.0)	微粒子沃臭化镀(As	! 2モル%
SE	[塗布量 0.40	均一AgI型、详相	[当径0. 13 mm)
ゼラチン	1.00		接速布量 0.20
E x S - 7	3. 0×10~4~	ゼラチン	0.36
E x Y - 1	0.60	第16屆:第3青思乳剂	T TOTAL
E x Y - 2	2. 2 × 1 0 · z	沃臭化级乳剤(Agi	14.0モル%、
S a 1 v - 1	0.04	内部高Ag[型、苺	相当径1.5 mm、
S o 1 v - 4	0.05	球相当径の変動係数	18%.
第14層:第2青座乳剂層		板状粒子、直径/厚	み比5.0)
沃臭化级乳剂 (Ag I I	9. 0モル%、		銀速布置 1,65
内部高Ag!型、球相当	往1.0 µ m、	ゼラチン	1.00
準相当径の変動係数16	%、	E x S - 8	1. 5×10 **モル
八面 体粒子)		E x Y - 1	0.21
塩	塗布量 0.39	S o 1 v - 1	3. 2 × 1 0 - *
ゼラチン	0.35	第17層:第1保護商	
E x S - 7	2. 0×10**モル	ゼラチン	1.80
E x Y - 1	0. 2 2	U V - 1	0.13
S o I v - I	2. 2×10 ⁻²	U V - 2	0.21
S o 1 v - 4	1. 1×10-1	S o I v ~ 1	1. 0×10-2

狩開平4-184435 (85)

S o l v ~ 2

1. 0 × 1 0 - 2

第18層:第2保護層

·微粒子塩化銀(珠相当径 0. 07 μm)

接触布盤 0.36
ゼラチン 0.70
B-1(直径1.5 mm) 2.0×10⁻²
B-2(直径1.5 mm) 0.15
B-3 3.0×10⁻²
W-1 2.0×10⁻²
H-1 0.35
Cpd-7 0.50

この試料には、1.2 - ベンズイソチアゾリン
- 3 - オン(ゼラチンに対して平均200ppm)、
n - ブチル- p - ヒドロキシベンゾエート(同約
1.000ppm)、および2-フェノキシエタノー
ル(同約10.000ppm)が抵加された。さらに
B - 4、B - 5、W - 2、W - 3、F - 1、F 2、F - 3、F - 4、F - 5、F - 6、F - 7、
F - 8、F - 9、F - 10、F - 11、F - 12、

Fー13および鉄塩、鉛塩、金塩、白金塩、イリ

ジウム塩、ロジウム塩が合有されている。

U V - 1

x:y=7:3(重量比)

U V - 2

E x C - 1

E x C - 2

E x C - 3

E r C - 4

E x C - 5

E x C - 6

E x C - 7

E x M - 3

E x M - 2

E x M - 4

E x M - 5

E x M - 6

E x Y - 2

C p d - 1

C p d - 4

C p d - 5

C p d - 6

C p 4 - 2

Cpd-3

C p d - 7

S o 1 v - 1

$$\begin{pmatrix} CH_{2} & & \\ & & \\ & & \end{pmatrix}_{2} P = 0$$

S o 1 v - 3

S o 1 v - 4

.

E x S - 1

E x S - 4

E x S - 2

E x S - 5

E x S - 6

8 - I

E x S - 7

B - 2

E x S - 8

B - 3

B - 4

W - 3

持閉平 4-184435 (70)

		/
	->	
_		

続いて、試料 1 0 1 の 青季 1 利 7 の 第 1 3 7 6 8 年 1 4 7 7 8 1 6 8 年 1 1 7 1 8 日 x Y - 1 、 E x Y - 2 を 第 1 - 1 表に示すように変更し、 等 モル量 置き換え、 さらに 第 1 - 1 表に示した 試料 他の 偶数 km (試料 1 0 2 、 1 0 4 、 1 0 6 、 1 0 8 、 1 1 0) には 第 1 - 2 に 示すように 本発 明 の 前紀 一般式 (C) で 表わされる 漂白 促進剤 放出 化 合物 を 添加 して それぞれの 試料 を 作製 した。

第1一1表

,,, , , , , , , , , , , , , , , , , ,					
bet def als	青感乳剂磨				
以村心	第13后	第14届	第16章		
101 . 102	E x Y - 1 E x Y - 2	ExY-1	E x Y - 1		
103. 104	カプラー(a) カプラー(b)	カプラー(a)	カプラー(a)		
105, 106	E x Y - 1 A - 3 3	E x Y - 1	E x Y - 1		
107. 108	B - 1 E x Y - 2	B — 1	B - 1		
109, 110	B - 1 A - 3 3	B – I	B - 1		

カプラー(a)

特開平 l ー 2 3 3 4 5 2 号記載の例示カプラー (1)に類似のカプラー

カプラー(b)

特闘平2~28645号記載の例示カプラー(10)

| 1 - 2 現 | 1 - 2 現 | 1 - 2 現 | 1 - 2 現 | 1 - 2 現 | 1 - 2 現 | 1 - 2 現 | 1 - 2 現 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1 - 2 国 | 1

貸白促進和放出化合物の添加量は (モルノボ) である。

作製したこれらは料は35mm 中に設断・加工し、 下記に記載の処理を実施して、その性能評価を行った。

(1~1)写真性

白光のウェッジ露光(光源の色温度(800 K)を与え、下記に記載の処理工程に従って処理を実施し、得られた色画像を背色(B)光、緑色(C)光及び赤色(R)光で濃度測定を行い、それぞれの特性曲線を得た。これらの特性曲線から、最小濃度(Dmin)+0。2の濃度を与える露光量の連数の対数値を求め(感度、S)、試料101を基準にして、その差(ΔS₁)を算出した。

次に、駆逐(S)点から高露光圏へ ℓ og E=1. 5 の蘇光量のところの濃度値(D)を読みとり、同じく試料 ℓ 0 ℓ を基準にとり、その濃度差(ℓ D_{ℓ})を求めた。

これらそれぞれ算出した値のうち、B光で測定 した結果を第1~3衷に示す。

(1-2) 函質

(a) 拉状性

向述の(1-1)と同様の銭光を与え、処理を 行い、直径が48mgのアパーチャーを使用し、 使用の方法で最小減度+0,5のイエロー濃度部 分のRMS値を評価した。

(b) 鲜蜕度

白光でMTFパターンを用いて露光を与え、 (1-1)に記載の処理を行い、得られた画像の イエロー色像についてそのMTF値を測定した。 これらの結果はまとめて第1-3 変に示す。

	処理方法	
ΙŒ	処理時間	处理温度
発色現像	3 分 1 5 秒	387
课 白	6 分 3 0 秒	38℃
水 洗	2分10秒	247
定着	4分20秒	388
水洗 (1)	19050	2 4 ℃
水洗 (2)	1 # 0 0 #	2 4 T
安. 定	1分05秒	3 8 T
乾 燫	4分20秒	5 5 T

次に、処理液の組成を記す。		エチレンジアミン四酢酸ニナ	10.0
		トリウム塩	
(発色現像液)	(単位 g)	異化アンモニウム	140.0
ジェチレントリアミン五酢酸	1. 0	硝酸アンモニウム	30.0
しーヒドロキシエチリデンー	•	アンモニア水(2 7 %)	.6.5 at
1. 1ージホスホン酸	3. 0	水を加えて	
亜硫酸ナトリウム	4. 0	р H	é. o
炭酸カリウム	30.0	(定着液)	
異化カリウム	14		(単位g)
ヨウ化カリウム	1.5 05	エチレンジアミン四酢酸二ナ	0.5
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2.4	トリウム塩	
4 - (N-IFN-N-8-	4 . 5	亜硫酸ナトリウム	7.0
ヒドロキシエチルアミノ)		重亜延載ナトリウム	5. 0
- 2 - メチルアニリン硫酸塩		チオ硫酸アンモニクム水溶液	170.0 mt
水を加えて	1.02	(700g/£)	
р Н	10.05	水を加えて・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	1.02
(漢白液)		р Н	6.7
(2 2 2 2	(単位 8)	(安定液) ·	
・エチレンジアミン四酢酸第二	100.0		(単位€)
鉄ナトリウム三水塩		、 ホルマリン(37%)	2.0 #

持閉平4-184435 (72)

ポリオキシエチレン-p-モノ 0.

ノニルフェニルエーテル

(平均重合度しひ)

エチレンジアミン四酢酸ニナ

0.05

トリウム塩

水を加えて

1.04

рĦ

5.0-8.0

第1-3表

Ada deed as	写	英 性	粒状性	鮮級度
	ΔS,	ΔD,	(×10²)	[251171/m]
101(比較例)	(五字)	0.00	65.5	8 3
102(-)	-0.03	(基準) 一0.05	65.3	84.
103(-)	+ 0.02	+ 0.05	65.0	8 4
	- 0.02	0.00	64.8	8 5
105(-)	+0.03	+ 0.07	64.7	8 6
106(本発明)	+0.03	+ 0.07	64.3	8 7
107(比較例)	+ 0.05	+0.15	64.4	8 6
108(本発明)	+ 0.05	+0.16	64.0	6 8
109(比較例)	+ 0.09	+0.24	64.0	8 8
110(本発明)	+ 0.09	+0.25	63.5	9 0

第1-3表の結果から、本発明の構成要件である一般式(1)及び一般式(C)で表わされるカプラーを含有する試料106、108、110は、比較試料の102、104に比べ、高い感度及び高い発色温度を与える優れた写真性を示し、かつ粒状性及び鮮鋭度に関しても良化し優れた画質改良効果を与えるカプラーであることが明らかである。

加えて、本発明の一般式(「)と一般式(C)で表わされるカプラーの使用は、比較試料においては一般式(C)で表わされるカプラーの使用により感度及び発色温度の低下が生じ、画質の改良効果は少さいのに対し(試料101と102、 試料103と104の比較)、本発明の構成では歴度や発色温度の低下がなく、しかも画質の改良効果は比較試料に比べ大きい(試料105と106、 試料107と108、 試料109と110の比較)という使れた性能を示すことがわかる。

実施例 2

実施例!で作製した試料を用い、実施例1と同

様の森光を与えたは料を下記に示す処理方式でシネ式自動現像職を用いて処理を行った。その後、 対途像機器光を与えたこれらの試料を使用し、運 白液の累積補充量が母液タンク容量の3倍量補充 されるまで処理を行ってから、再度上述と同じ森 光を与えたば料及び各ば料の感光性ハロゲン化級 の全墜布銀量の80%が現像級になるよう森光度 を調整して均一な露光を与えたば料を処理した。

処理工程

I	程	処理時間	処理温度	披充量・	ナック容量
発色	現像	3分00秒	37.5℃	20 ≠	10 4
漢	Ė	30₺	38.0℃	4.5 eŁ	5 £
复白	定者	30秒	38.0°C		5 £
定	#	30₺	38.0℃	30 a £	5 £
水洗	(1)	20秒	38.0℃		5 £
水洗	(2)	20秒	38.0℃	30 m2	5 £
安	定	20₺	38.0℃	20 ad	5 £
眨	燥	1 分	55℃		

補充量は35 mの1 m長さ当りの登水洗は(2)から(1)への向流方式で水洗(1)槽のオー

バーフロー液は全部定着槽へ流入した。

また、漂白槽及び定者標のオーパーフロー液は 全部漂白定着槽へ流入した。

なお、現像液の漂白工程への持ち込み量、および定者液の水洗工程への持ち込み量は3.5 mm 巾の 感光材料 i m 長さ当たりそれぞれ2.5 ml、2.0 mlであった。また、クロスオーバーの時間はいずれも5.50であり、この時間は前工程の処理時間に包含される。

. なお、鎌白権、瀬白定着権、定署権は、それぞれ関口率が0.02であった。

また処理に用いた自動現像機の競枠はイワキマグネットボンブを使用し、ラックの外側から内側に向って直径 I. 2 mの穴から吹き出した噴流を約10mの距離で感光材料の乳剤面に当てることにより行った。

各槽に用いたポンプの大きさと夜畳および吹き 出し口の数を以下に示す。

 工程
 ポンプ
 抜量(を/分)
 吹き出し口の数

 発色現像
 ND-20
 15
 54

特開平 4-184435 (73)

課	ė	MO-20	1 5		5 4	敌塩	2.4	3.5
定	¥	MD - 20	1 5	i	5 4	2 - / チルー 4 - (N -	· I ÷	
水洗	Θ	MD-10	8	:	3 6	ルーN-(8-ヒドロ	キシ	
水洗	2	MD-10	8	l	3 6	エチル)アミノ】アニ	・リン	
*	定	80-10	ε	:	3 6	硅酸塩	4.5	6.4
各种	: o :	原発分に相当す	ة <u>ا</u>	は毎日加オ	kし、高発	水を加えて	1.0 2	1.0 €
推正 4	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2 t.				ρΗ【水酸化カリウム	10.05	10.15
# 4	3 処 8	重中のみ、源白	液を	エアーレー	-ションす	(50%)で調整)		
るよう	うにし	- ・ - た。				(源白版)	母液(g)	補充液(g)
以了	Fにst	3.理液の組成を	示す			1、3-プロピレンジフ	・ミン	
(現在	(液)			母被(g)	補充液(g)	四酢酸第二鉄アンモニ	ウム	
ij.	ርታ፤	ノントリアミン				一水塩	110	220
3	i Bri	ĝ.		2.0	2.0	臭化アンモニウム	70	140
1 -	- E	ドロキシエチリ	デン	•		硝酸アンモニウム	20	40
-	- 1.	[ージまスホ	ン章	3.0	3.2	酢酸(98%)	30.	. 60
亜 6	1 数 2	トトリウム		4.0	5.8	ヒドロキシ酢酸	60	120
炭色	量力!	1 ウム		40.0	40.0	水を加えて	± 0001	1000 m²
臭化	ይ ታ !	🕁 🗘		1.3	0.4	p H 【アンモニア水	3.8	2.5
3 7	化力	リウム		1.5 mg		(27%)で調整)		
t i	- - 4	ラシルアミン破				(定着液)	母液(g)	補充液(g)

エチレンジアミン四酢酸

ニアンモニウム塩	18	54
亜硫酸アンモニウム	20.0	60
チオ硫酸アンモニウム水	溶液	
	280 0-4	840.0

(700 s/E)	280.0 🚅	840.0 at
イミダゾール	25 g	75 g
水を加えて	1.0 2	1.0 2
р Н	7.4	7.45

(漂白定者液)

上記の漂白液:定者液が1:6の容積比で混合 したものを母液とし、削速の源白液と定者液のオ ーパーフロー液を全て漂白定者液槽に導入して処 理を実施した。

(水洗水) 母崽、裙充被共通

水道水を H 型強酸性カチオン交換 制船 (ローム アンドハース社製アンパーライト L R ー I 2 0 B) と、O H 型強塩落性アニオン交換 相隔 (岡アンパーライト I R A ー 4 0 0) を充塡した混床式カラムに選水してカルシウムおよびマグネシウムイオン温度を 3 ug / L 以下に処理し、続いて二塩化イ ソシアスール酸ナトリウム 2 0 mm/ l と破散ナト リウム 1 5 0 mm/ l を添加した。この後の p H 6 . 5~7. 5の範囲にあった。

(安定液) 母液、補充液共通(单位 8)

≠ルマリン(37%)

界面活性剂		0.	4
C: .Hz: - O - CHzCH: O → : . H]		
エチレンジアミン四酢酸二			
ナトリウム二水塩		0.	0 5
水を加えて			1 2
ρН	5.	0 ~	7. 0

以上の各処理液を用いて、前記した条件で処理 を行った。なお、悪発補正の水は水洗水と同じも のを用いた。

処理して得られた試料は遠度測定を行い、次の 性能の評価を行った。

(2-1)連続処理による写真性の変動

実施列 l の (1-1) に記載した方法にほじて、 それぞれの忠度を求め、各試料について連続処理 開始前と終了後の忠度差 (ΔSI)を、連続処理開 始前の値を基準にして算出した。

(2-2) 股级性

均一な露光を与えて処理した試料について、処理後の試料に残存する設量を蛍光X線分析法により定量した。なお、比較のために同様の露光を与えた試料について、実施例1に記載の処理を行い同じく残存認量を定量し、その結果を第2要に併記した。

(2-3)色像堅牢性

(2-1)の選続処理終了後に処理した試料を用い、これらの試料を80で、70%RHの条件下に7日間保存し、テスト開始前の最小濃度+1.2の濃度を与える露光量のところのテスト終了後の濃度を読みとり、テスト開始前の濃度との比を求め、その百分率を算出した。示した値は高い値ほど堅牢であることを表わす。

一方、周一試料を用い実施例1に記載した処理を実施して、同条件で色像堅牢性の評価を行った。 これら(2~1)~(2-3)の結果はまとめて第2表に示す。

第2 衷から、本発明の前記一般式(1) で衷わされるカプラーは、退続処理時の写真性変効、脱銀性色像堅牢性が比較カプラーに比べ良好であることは試料105、107、109と試料101、103から明らかであるが、前記一般式(「)と一般式(C)で変わされるカプラーを併用する本発明の構成にしたとき、連続処理時の写真性変動は小さくしかも一般式(C)の使用による変動の悪化がなく、発色現像処理後の処理工程の全処理時間が2分30秒に短縮された処理においても脱級性、色像堅牢性に優れていてしかも劣化させることがないことが第2表に示したデータから読みとることができる。

実施例3

実施例 I の試料 I 0 1 における青感乳料層の第 I 3、 I 4、 I 6 層のE x Y - 1、 E x Y - 2 を 第 3 - 1 表に示すように本発明の一般式 (I) で 表わされるカプラーに等モル量流き換え、さらに、 お感乳料層(第 3 ~ 5 層)、 林感乳料層(第 7、8、 I 0 層)、青感乳料層(第 1 3、 I 4、 I 6

	Ē.	**			
¥	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	残存版量 [ug/nf]	(leg / n()	色像整车性 [%]	(%)
	(∆ S 1)	実施例しの処理	本実施的の処理	実施例 1 の処理	木実権的の処理
101(比較例)	-0.04	2.9	3.8	7 8	7 3
102(,)201	-0.07	2 2	3.0	1 6	7 0
103(•)	-0.03	8 2	3.7	1 8	7 8
1046 •)	-0.06	2 1	2 9	8 0	. 76
105(,)	-0.02	2 5	3.0	89	8 2
106(本発明)	-0.02	7	۱ ۷	8	8 4
107(比較例)	-0.01	2 0	2 2	6 6	0 6
108(本発明)	00.00	6	6	0 6	- 6
109(比较例)	00.00	1 1	1.7	8 2	6 3
110(本発明)	00.00	'n	ĸ	9.	9 5
				1	

居)に本発明の一般式 (C) で表わされる化合物 を第3-2 表に示すように添加して試料を作製し

第3-1表

拨料No.	Ħ	您 乳 剂 厝	
APM	第13層	第14周	架 1 6 層
301	E x Y - 1 A - 4 0	E x Y - I	E x Y - 1
302	E x Y - 1 A - 3 5	E x Y - 1	E x Y - 1
303	E x Y - 1 A - 3 9	E x Y - 1	E x Y - 1
304	E x Y - 1 B - 1 5	2 x Y - 1	E x Y - 1
3,05*	E x Y - 1 A-51/A-29:1/2	E x Y - 1	E x Y - 1
305	A - 9 E x Y - 2	A - 9	A - 9
307	B - 3 5 E x Y - 2	B - 3 5	A - 1 6
308	A - 2 0 E r Y - 2	A - 4	A - 4
309-	A-14/B-35=1/2 A - 3 7	A-14/8-35-1/L	A-14/B-35-2/1
310-	B - 4 9 B-13/8-53-L/1	A - 1 0	A - 1 4

• 混合比はモル比を示す。

Ħ	
~	•
ı	
m	
×	

No. 18 N	B	45	55		2	" "	*	ě r	1 元	*
C-(61) C-(61) C-(61) C-(61) C-(61) C-(10) C-(10)<	£	#13.FE	選を置	第5萬	第7届	E .	35107E	\$1.3E	関の	Buce
6. 0 6. 0 6. 0 6. 0 6. 0 3. 0 3. 0 3. 0	គ្គ	(19) - O	(19)-2	C-(61)	(9)-2	(9)-2	(9)2	C - (19)	C - (19)	(61) O
C-(83) C-(13) C-(13)<										-
8. 0 5. 0 6. 0 6. 0 5. 0 3. 0 3. 0 3. 0 3. 0 5. 0 5. 0 5	302	C-(89)	(89) — O	(88) – 2	(LZ)-2	C (ZJ)	(LZ) - 2	C- (43)	C (C)	C ·· (£3)
6. 0 6. 6. 6. 6 6. 0 6. 0 7. 0 6. 0 7. 0 7				. '					- 1	1.5.0
6. 0 6. 0 6. 0 6. 0 6. 0 3. 0 3. 0 3. 0	8	C-(50	0-(34)	C-(5)	C-(32)	ශ - ට	l١	1	(II)-2	C: 410
C-(83) C-(83) C-(83) C-(153) C-(113) C							- 1		_ ;	11.0
6. 0 5. 0 3. 0 7. 0 4. 0 3. 0 6. 0 2. 0 C-(11) C-(67) C-(67) C-(72) C-(28) C-(28) C-(57) C-(57) 6. 0 5. 0 5. 0 6. 0 5. 0 3. 0 3. 0 3. 0 C-(53) C-(53) C-(53) C-(5) C-(5) C-(5) C-(5) C-(1) 3. 0 7. 0 6. 0 7. 0 6. 0 3. 0 3. 0 3. 0 C-(3) C-(43) C-(43) C-(43) C-(43) C-(43) C-(5) C-(1) 6. 0 5. 0 5. 0 6. 0 6. 0 3. 0 5. 0 2. 0 C-(3) C-(43) C-(43) C-(52) C-(53) C-(53) C-(1) 6. 0 5. 0 5. 0 7. 0 4. 0 3. 0 3. 0 3. 0 C-(13) C-(13) C-(13) C-(24) C-(26) C-(10) C-(10) 6. 0 5. 0 5. 0 7. 0 4. 0 3. 0 3. 0 3. 0 C-(13) C-(13) C-(24) C-(24) C-(25) C-(13) C-(10) 6. 0 5. 0 5. 0 3. 0 8. 0 3. 0 3. 0 3. 0 C-(13) C-(13) C-(13) C-(24) C-(24) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(24) C-(25) C-(13) C-(19) C-(13) C-(13) C-(13) C-(24) C-(25) C-(13) C-(19) C-(13) C-(13) C-(13) C-(24) C-(25) C-(13) C-(19) C-(13) C-(13) C-(13) C-(3) C-(3) C-(3) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(3) C-(3) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(24) C-(25) C-(23) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(24) C-(25) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(24) C-(25) C-(24) C-(25) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13) C-(13)	ತ್ಲ	(S) - J	(69) - 2	(89) – 2	(S) - 2	C - (38)	1		æ)∵ ე	C C
6. 0 5. 0 5. 0 6. 0 5. 0 3. 0 6. 05. 0 6. 0 7. 0 1. 0 1. 0 1. 0 1. 0 1. 0 1. 0 1						- 1				10.0
6, 0 5, 0 5, 0 6, 0 5, 0 3, 0 3, 0 3, 0 3, 0 3, 0 3, 0 6, 0 6	Š	(S)0	C(ET)	C - (67)	C (28)	C (28)	1 1	C (57)	C (51)	_
C-(SS) C-(SS) C-(SS) C-(S) C-(- 1	12. 0
3. 0 7. 0 6. 0 7. 0 6. 0 3. 0 <td< th=""><th>ş</th><th>GS)−2</th><th>(SS) - 3</th><th>C-(SS)</th><th>(S)-2</th><th>C-(S)</th><th>C-(S)</th><th></th><th>(11)-3</th><th>(II) -3</th></td<>	ş	GS)−2	(SS) - 3	C-(SS)	(S)-2	C-(S)	C-(S)		(11)-3	(II) -3
C-(3) C-(4) C-(1) C-(1) <th< th=""><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th>1 1.0</th></th<>										1 1.0
6. 0 6. 0 5. 0 6. 0 6. 0 6. 0 3. 0 5. 0 2. 0 C-(53) C-(53) C-(53) C-(53) C-(53) C-(53) C-(18) C-(18) 6. 0 5. 0 5. 0 7. 0 4. 0 3. 0 3. 0 3. 0 C-(71)/C- C-(71)/C- C-(73)/C- C-(39) C-(39) C-(39) C-(30) C-(10) (5. 0 5. 0 5. 0 3. 0 8. 0 3. 0 3. 0 3. 0 C-(13) C-(13) C-(13) C-(53) C-(31)/C- C-(19) C-(19) C-(13) C-(13) C-(13) C-(30) C-(31)/C- C-(19) C-(19) 4. 0 6. 0 5. 0 3. 0 3. 0 3. 0 3. 0	8	C-(3)	(C-(3)	C-(3)	(SI)-J	C-(15)	١ ١		1	(IS) 3
6. 0 5. 0 6. (63) C - (63) C - (53) C - (53) C - (13) C -				1					i	1.0
6. (17) C. (27) C. (27) C. (2-(39) C. (29) C. (29) C. (10) C.	8	(S) - C	C - (E3)	C9) - 2	C-C80	C - (SB)	C-(58)			8E 2
C.(TI)/C: C.(SI)/C: C.(SI)/C: C.(SI) C.(SI) C.(10) C.(10) <t< th=""><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th></th><th>٠. ا</th><th></th><th>12. 0</th></t<>								٠. ا		12. 0
6.0 5.0 5.0 5.0 5.0 8.0 8.0 3.0 3.0 3.0 3.0 3.0 6.10 C-1139 C-113	308	3/(LD) 3		3/UD:3	(BC) 2	(80) - 2	C (38)	ပ	C(10)	(B) - 2
C-(13) C-(13) C-(24) C-(25) C(13)/C C-(31) C-(19) C		6.0	5. 0	5. 0						1.0
0 6.0 5.0 3.0 5.0 3.0 3.0 3.0	310.	C-(13)	CI)-3	(KD-3		C. (31) /C.	(C) - C	د-	C - (IB)	
			!		Į.	5. 0		1	. !	12.0

私が量は×10・* (モル/ボ) である。

*混合比はモル比を示す。

なお、1時13 1 0には第1周及び第2階にC- (60) をそれぞれ2、0×1 0・*キル/山谷加した。

これら作製した試料は実施例2に記載の露光を 与え、同様の処理を実施して、その性能を評価し たところ、試料301~305は実施例2におけ る試料し06と、試料306~308は実施例2 における試料108と、試料309、310は実 施例2における試料110とほぼ同等の結果が得 られ、本発明の構成要件である前記一般式(1) と一般式(C)で表わされるカプラーもしくは化 合物を使用した感光材料は連続処理時の写真性の 変動が小さく、発色現像処理後の処理工程の全処 理時間が規稿された(2分30秒)処理であって も脱銀性、色像監牢性に優れた性能を示すことが 確認できた。

さらに、粒状性、鮮鋭度の西質も良好な結果を 示すことが確認できた。

実施例 4

実施例1に記載の試料102、104、106、 108及び110の邪6、9、12、15、17 層に前記一般式 (S − I)、 (S − I) で表わさ れる化合物を第4-1表に示すようにそれぞれ派

加して試料401~405を作製した。 第4-1表

	一胜式 (S-!) , (S - II)
層別	化合物	添加量 (g/㎡)
第6篇	S - 2 4	0.02
第9層	S - 1	0.02
第12局	S – 3 5	0.10
第15階	S-4/S-40 -2/1 (モル比)	0.05
第17層	S-1/S-21 -3/1(モル比)	0.50

これら作製した試料は、先の試料102、10 4、106、108、110とともに次に示す性 能の評価を以下に示す処理ステップで、別途復様 露光を与えたこれらの試料を用い漂白液の異様権 充量が母液タンク容量の3倍量補充されるまで処 理したランニング旅を用いて処理した。

(4-1)感材の経時安定性

各試料の2組を用意し、実施例1と同様に白光 のウェッジ露光を与えてから、1組の試料は50

特開平4-184435 (76)

て、30%RHの条件下に7日間保存し、もう! 組は5で、30%RHに7日間保存したのち、この2組を同時に処理し、いわゆる潜像の経時安定性を調べた。処理済みの試料は濃度測定を行い、それぞれ実施例1に準じて感度(S)を求め、同一試料間の5で保存試料の値を基準にしてその感度を(ΔS;)を算出して評価を行った。B光で測定して得た結果を第4-2実に示す。

(4-2)色像堅牢性

白光のウェッジ露光を与えてから、先に述べた ランニング液を用いて処理し、もう一方では実施 例1に記載した処理方法に従って処理を行い、2 組の色画像を得た。

これらのは料は複度測定を行い、それぞれの特性曲線を得、続いてこれらのは料は蛍光灯の下に30日間曝光し、色像の光堅牢性を調べた。評価はテスト前の最小温度÷1、2の濃度を与える電光量のところのテスト終了時の湿度を測定し、変施例2の色像竪牢性評価法と同様にその比(百分率)を求めた。

イエロー色像について得た結果を第4 - 2 表に示す。

処理ステップ

I	程	処理度	時 間	補 光 量	9>7 容量
発色	見像	37.8℃	3 ' 15 '	2 1	5 £
滅	8	38.0℃	45*	4. 5	2 2
定者	Φ	38.0℃	45*	n (2222)	2 2
定者	2	38.0℃	45*		2 €
安定	Φ	38.0℃	20 *	7 (3222)	1 2
安定	2	38.0℃	20 -	[【向读方式/	i £
安定	3	38.0℃	20 *	3 5 الـ	1 2
乾	燥	5 5 °C	1 ' 00 "		

*補充量:35m巾の感光材料し加長さ当り。

(発色現像液)

	群 (g)	補 充液(z)	ン四酢酸		
			臭化アンモニウム	85	100
ヒドロキシエチルイミノ	5.0	0.0	27.2		120
二酢酸			命政	50	70
亜硫酸ナトリウム	4.0	5.0	硝酸アンモニウム	30	40
炭酸カリウム	30.0	37.0	水を加えて	1.0 £	1.0 €
臭化カリウム	1.3	0.5	酢酸とアンモニアで		
ヨウ化カリウム	1.2 mg		pH調整	p H 4.3	p H 3.5
ヒドロキシルアミン蘇	2.0	3.6	(漂白液)		
酸塩				母液(g)	推充液(g)
4 - (N-I+n-N-	1.0×10-	*es 1.3×10-*es	1 - ヒドロキシエチリ <i>デ</i>	5.0	7.0
8 ーヒドロキシエチル			ンー1. 1ージホスホ		
アミノ) ー2ーメチル			ン酸		•
アニリン硫酸塩			エチレンジアミン四酢酸	0.5	0.7
水を加えて	1.02	1.0 2	ニナトリウム塩		
рН	10.00	10.15	亜硫酸ナトリウム	10.0	12.0
(源白液)			重亜硫酸ナトリウム	8.0	10.0
	母被(g)	補充液(g)	チオ硫酸アンモニウム		
1.3-ジアミノプロバ	130	190	水溶液(700g/L)	170.0 at	200.0 m²
ン四酢酸第二鉄塩			ロダンアンモニウム	100.0	150.0
1. 3ージアミノブロバ	3.0	4.0	チオ尿素	3.0	5.0

第4-2表

3. 6ージチアー1. 8			
ーオクタンジオール	3.0		5.0
水を加えて	1.0 2		1.0 £
酢酸アンモニアを			
加えてpH	6.5		6.7
(安定液) 母欲、補充液共通			
ホルマリン (37%)		1.	2 at
5 - クロロー 2 - メチルー		6.	0 🕶
4 ーイソチアゾリンー 3			
ーオン			
2 - メチルー 4 - イソチア		3.	0 es
ゾリン3ーオン			
界面活性刑		0.	4
CHzO-(CHzCHzO+H]		
エチレングリコール・	•	1.	0
水を加えて		1.	0 &
ρΗ	5. 0	- 7	. 0

		色像の光竪宇性(%)	
	潜像の経時 安定性	実施例 1 の処理	本実施例 の処理
102(比較例)	0.10	7 0	6 7.
401(-)	0.09	7.4	7 0
104(比較例)	0.09	6.8	6 5
402(-)	0.08	7 1	6.8
106(本発明)	0.06	7 1	7 1
403(-)	0.04	7 7	7.8
108(本発明)	0.04	7 3	7 3
404(-)	0.01	8 0	8 1
110(本発明)	0.03	7 5	7 5
405(-)	0.00	8 3	8 4

第4-2表の結果か、本発明の構成要件である一般式(1)及び一般式(C)で変わされるカプラーを使用した試料106、108、110は比較試料102、104に比べその潜像の経時安定性は良好であるが、本発明の前紀一般式(S-1)

及び(S-II)で表わされる化合物を使用することによりさらに良化し、しかも比較試料に比べその改良効果がより大きく、坚度の変化の小さいことが明らかである。

一方、本発明のは料106、108、110は 比較は料102、104に比べその色像は光に対 してもやや優れていることがわかるが、本発明の 動配一般式(S-1)及び(S-Ⅱ)で変わされ る化合物を使用することにより、比較は料に比べ その改良効果のより大きいことが明らかであり、 先の徴復の経時安定性の結果も含め本発明の一般 式(1)、一般式(C)と一般式(S-I)、 (S-I)で変わされる化合物の組み合せの優れ ていることがわかる。

さらに、本発明の上述の組み合せの優れている 点は、発色現像処理後の処理工程の金処理時間が 短縮された処理を実施しても、その色像の堅牢性 は劣化することがなく、むしろ良化することであ り、比較は科が劣化するのに比べ者しく異なるこ とが表から明らかである。 なお、連続処理時の写真性の変動の小さいこと、 脱線性、粒状性、鮮散度などについては、本発明 の一般式(S-I)、(S-I)で表わされる化 合物の使用による影響はなく、本発明の構成要件 を満たす試料はともに優れた性能を示すことを確 認した。

(発明の効果)

本発明の前記一般式(i)で扱わされるカプラー及び一般式(C)で表わされる化合物を使用した感光材料は、一般式(i)のカプラーが有している高いカップリング活性と発色濃度、粒状性や解析度の改良効果を保持し、一般式(C)の化合物との併用により脱級性の改良のみならず、さらに一段と優れた粒状性、解級度を与え、写真性、連続処理における写真性の変動を改善することができる。

さらに、前記一般式 (S-I)、 (S-II)で 表わされる化合物の使用により、潜像の経時安定 性、色像の光繁牢性を改良し、発色現像処理工程 後の処理工程の全処理時間を短縮した処理を実施 しても色像堅牢性の劣化がなく、 放復性にも使れたハロゲン化級カラー写真感光材料を提供することができ、 加えて処理時間の短縮された処理方法を提供することができる。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

特閒平 4-184435 (78)

手続補正書(自発)

平成 2年/2月/9日

特許庁長官 殿

- 1. 事件の表示 平成 2年特願第 3/45-26号
- 3. 補正をする者

事件との関係

特許出顧人

 住所
 神奈川県南足柄市中沼210番地名

 名称(520)
 富士写真フィルム株式会社代表者

 大西雪
 電景

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真7代B4株式会社 東京本社 電話 (406)2537

4. 補正命令の日付 自発

5. 補正の対象 明報書

6. 補正の内容

明知書の浄書(内容に変更なし)を提出致しま

t.

手続補正書

平成3年 5 月20日

選

特許庁長官 殴

1. 事件の表示 平成2年特願第314526号

2. 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料 及びその処理方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地

名 称(520) 富士写真フィルム株式会社

化麦者 大 西

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目25番30号 富士写真7/14株式会社 東京本社 電話 (3406)2537

方式(

特閒平 4-184435 (79)

- 4. 福正の対象 明田書の「発明の詳細な説明」
- 5. 補正の内容

明知書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。

1) 第5頁20行目の

「活である」を

「活性である」

と捕正する。

2) 第58頁の(A-22)の化学構造式を

と補正する。

3) 第60頁の(A-25)の化学構造式を

. C.H. (n)

と補正する。

4) 第72頁の(A-49)の化学構造式を

と補正する。

5) 第91頁の(8-32)の化学構造式を

Co.CH.(a)

Co.CH.(CO.CH., (a))

Co.CH.(CO.CH., (a))

Co.CH.(CO.CH., (a))

Co.CH.(CO.CH., (a))

と補正する。

6) 第97頁の(B-44)の化学構造式を

と補正する。。

7) 第150頁1行目の

と補正する。

8) 第162頁の

と補正する。

9) 第162頁の

と補正する

10) 第192頁のC-(71)の化学構造式の後に別 紙を挿入する。

特別平 4-184435 (80)

11) 第303頁下から5行目の

「結果か、」を

「結果から、」

と補正する.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)